Spediz. abb. post. 45% art. 2, comma 20/b Legge 23-12-1996, n. 662 - Filiale di Roma



DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Mercoledì, 10 gennaio 2001

SI PUBBLICA TUTTI I GIORNI NON FESTIVI

DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA. UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI. VIA ARENULA 70. 00100 ROMA Amministrazione presso l'istituto poligrafico e zecca dello stato. Libreria dello stato. Piazza G. Verdi 10. 00100 roma. Centralino 06 85081

N. 4

MINISTERO DELLA SANITÀ

DECRETO 22 dicembre 2000.

Revisione delle note riportate nel provvedimento 30 dicembre 1993 di riclassificazione dei medicinali e successive modificazioni.

DECRETO 22 dicembre 2000.

Entrata in vigore di testi di aggiornamento della Farmacopea europea, nelle lingue inglese e francese (Risoluzioni AP-CSP (00)7 e AP-CSP (00)9) e l'eliminazione di altri testi della Farmacopea europea. (Risoluzione AP-CSP (00)4).

DECRETO 22 dicembre 2000.

Recepimento della direttiva 1999/83/CE della Commissione europea dell'8 settembre 1999.

SOMMARIO

MINISTERO DELLA SANITÀ

30 dicembre 1993 di riclassificazione dei medicinali e successive modificazioni	Pag.	5
DECRETO 22 dicembre 2000. — Entrata in vigore di testi di aggiornamento della Farmacopea europea, nelle lingue inglese e francese (Risoluzioni AP-CSP (00)7 e AP-CSP (00)9) e l'eliminazione di altri testi della Farmacopea europea (Risoluzione AP-CSP (00)4)	»	75
DECRETO 22 dicembre 2000. — Recepimento della direttiva 1999/83/CE della Commissione europea dell'8 settembre 1999	»	77

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

MINISTERO DELLA SANITÀ

DECRETO 22 dicembre 2000.

Revisione delle note riportate nel provvedimento 30 dicembre 1993 di riclassificazione dei medicinali e successive modificazioni.

LA COMMISSIONE UNICA DEL FARMACO

Visto il decreto legislativo 30 giugno 1993, n. 266, recante il riordinamento del Ministero della sanità, ai sensi dell'art. 1, lettera H), della legge 23 ottobre 1992, n. 421, con particolare riferimento all'art. 7;

Visto il proprio provvedimento 30 dicembre 1993, pubblicato nel supplemento ordinario alla *Gazzetta Ufficiale* n. 306 del 31 dicembre 1993, relativo alla riclassificazione dei medicinali ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge 24 dicembre 1993, n. 537, nel quale sono state previste anche le «note relative alla prescrizione e modalità di controllo delle confezioni riclassificate», modificato ed integrato con successivi provvedimenti;

Visto l'art. 1, comma 4, del decreto-legge 20 giugno 1996, n. 323 convertito con modificazioni dalla legge 8 agosto 1996, n. 425, che stabilisce tra l'altro che «la prescrizione dei medicinali rimborsabili a carico del Servizio Sanitario Nazionale sia conforme alle condizioni e alle limitazioni previste dai provvedimenti della Commissione Unica del Farmaco»;

Ritenuto di dover provvedere, alla luce delle attuali conoscenze tecnico-scientifiche, per le motivazioni e secondo la metodologia descritte nell'Allegato 1 al presente decreto, alla revisione delle «note» sopracitate;

Ritenuto di dover prevedere la riclassificazione dei medicinali a base dei principi attivi di cui all'allegato 4;

Ritenuto di dover specificare in apposito elenco (Allegato 2) i medicinali per i quali è prevista la possibilità di distribuzione diretta anche da parte delle strutture pubbliche, previa eventuale prescrizione su diagnosi e piano terapeutico di centri specializzati, Universitari o delle Aziende sanitarie, individuati dalle regioni e dalle province autonome di Trento e Bolzano, quando la complessità clinica e gestionale della patologia trattata preveda un periodico ricorso alla struttura;

Viste le deliberazioni assunte dalla Commissione Unica del Farmaco in data 7-8 novembre, 21-22 novembre e 5-6 dicembre 2000 e 19-20 dicembre 2000;

Dispone:

Art. 1.

I principi attivi specificati nell'Allegato 3 e i relativi medicinali, ciascuno per le indicazioni già autorizzate, elencati nell'Allegato 3-bis (raggruppati per nota e principio attivo, con evidenziazione del numero di AIC, delle confezioni, della ditta titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e dell'indicazione, laddove previsti, di Registro USL [Reg], Piano terapeutico [Piano Terap] nonché della possibilità di distribuzione diretta anche da parte delle strutture pubbliche [Duplice via]), sono rimborsati dal Servizio Sanitario Nazionale alle condizioni indicate nelle «note» riportate nel predetto Allegato 3, con le motivazioni e i criteri applicativi che hanno informato la stesura del testo e le voci bibliografiche essenziali alla CUF per assumere le decisioni di merito;

Art. 2.

- 1. I medicinali specificati nell'Allegato 4 sono riclassificati in classe C;
- 2. I medicinali a base dei principi attivi Didanosina, Zalcitabina e Zidovudina saranno riclassificati in classe A per uso ospedaliero H entro il 1º giugno 2001,
- 3. I medicinali a base del principio attivo acido folinico o suoi sali saranno riclassificati entro il 1º giugno 2001, rispettivamente in:

classe A per uso ospedaliero H, e le forme farmaceutiche iniettabili utilizzabili per via parenterale;

classe A con nota 11 le forme farmaceutiche utilizzabili per via orale.

- 4. I medicinali a base del principio attivo Buprenorfina e indicati nella «terapia sostitutiva nella dipendenza da oppiacei all'interno di un trattamento medico, sociale e psicologico», saranno riclassificati in classe A, con la possibilità di distribuzione diretta anche da parte delle strutture pubbliche entro il 1° giugno 2001,
- 5. I medicinali a base dei principi attivi Cefotetan e Cefoxitina, iniettabili per via intramuscolare, saranno riclassificati in classe A con nota 55 entro il 1° giugno 2001;
- 6. I medicinali a base dei principi attivi Destrometorfano, Diidrocodeina, Dimemorfano saranno riclassificati in classe A con nota 31 entro il 1º giugno 2001;
- 7. I medicinali a base dei principi attivi Testosterone e suoi esteri, utilizzabili per via orale e/o parenterale, non ancora rimborsati dal Servizio Sanitario Nazionale saranno riclassificati in classe A con nota 36 entro il 1º giugno 2001;
- 8. I medicinali a base del principio attivo Sildenafil saranno riclassificati in classe A con nota 75 entro il 1° marzo 2001:
- 9. I medicinali denominati comunemente «lacrime artificiali» che saranno valutati ai fini della rimborsabilità e del prezzo entro il 31 gennaio 2001, saranno successivamente riclassficati in classe A con nota 83 entro il 1º marzo 2001;

Art. 3.

- 1. Il presente decreto sostituisce i precedenti provvedimenti di approvazione ed aggiornamento delle «note» relative ai medicinali dispensabili con oneri a carico del Servizio Sanitario Nazionale.
- 2. Il presente decreto, che sarà trasmesso alla Corte dei conti per la registrazione, entra in vigore il quarantacinquesimo giorno successivo alla sua pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

Il Ministro Presidente della Commissione Veronesi

Registrato alla Corte dei conti il 27 dicembre 2000 Registro n. 2 Sanità, foglio n. 333

ALLEGATO 1

REVISIONE E AGGIORNAMENTO DELLE «NOTE CUF»

PREMESSA.

La classificazione dei medicinali autorizzati all'immissione in commercio, al fine dell'individuazione di quelli che possono essere erogati a totale o parziale carico del Servizio Sanitario Nazionale, è stata realizzata con la legge 24 dicembre 1993, n. 537 e con conseguenti provvedimenti applicativi del Ministero della sanità. La Commissione Unica del Farmaco (CUF) venne investita del compito e della responsabilità di elaborare i testi di tali provvedimenti applicativi. All'epoca i medicinali vennero suddivisi in classi (A-B-C). Per alcuni medicinali delle classi a totale o a parziale rimborsabilità da parte del Servizio Sanitario Nazionale (classi A-B) vennero adottate «note relative alla prescrizione e al controllo delle confezioni».

Già con il Provvedimento «Revisione delle note» del 7 agosto 1998 la CUF riesaminò e modificò le «note» alla luce delle conoscenze tecnico scientifiche e degli articolati confronti che, oltre all'opinione pubblica, coinvolsero anche i settori della medicina del territorio e, in modo prevalente, quello dei medici di famiglia.

Nel corso degli ultimi due anni, con vari provvedimenti, le «note CUF» sono state ulteriormente modificate e integrate. Tuttavia, al fine di ridurre le difficoltà in passato lamentate sia nella comprensione che nella pratica adozione delle disposizioni contenute nel testo preesistente delle «note», la CUF ha ritenuto opportuno procedere ad una revisione annuale delle «note» stesse.

Revisione annuale delle «note CUF».

La revisione annuale delle «note CUF» ha il duplice obiettivo di adeguare tempestivamente le «note» all'evoluzione delle conoscenze - fatti salvi eventuali casi di motivata urgenza che esigano un adeguamento immediato - e di evitare continui aggiornamenti in tempi imprevedibili.

Come più volte precisato, la CUF ribadisce che le «note» si caratterizzano come strumenti di indirizzo volti a definire, quando opportuno, gli ambiti di rimborsabilità, senza interferire con la libertà di prescrizione. In alcuni casi esse tendono ad orientare le scelte terapeutiche a favore di molecole più efficaci e sperimentate rispetto a medicinali di seconda scelta per un profilo di efficacia e di sicurezza meno definiti. L'elaborazione e la finalità delle «note» non sono una anomalia nazionale; al contrario, esse sono in linea con la prassi di autorità regolatorie europee e di altri paesi, rivestendo il significato di un indispensabile sostegno ad una corretta attività professionale.

Nel rispetto dei principi sopra esposti la CUF ha proceduto a una revisione completa delle «note», modificandole, adeguandole, laddove necessario, e abolendo quelle non più attuali.

Criteri di identificazione delle «note C U.F.».

I criteri che hanno guidato la adozione delle «note» nella presente revisione si applicano ai seguenti casi:

- a. quando un farmaco è autorizzato per diverse indicazioni cliniche, di cui solo alcune per patologie rilevanti;
- b. quando il farmaco è finalizzato a prevenire un rischio che è significativo solo per uno o più gruppi di popolazione;
 - c. quando il farmaco si presta non solo ad usi di documentata efficacia, ma anche ad usi impropri.

Le note che non rispondevano a questi criteri sono state abolite.

Il metodo.

Le «note CUF» si ispirano ai criteri della medicina basata sulle evidenze. Si fondano cioè sui risultati di sperimentazioni cliniche randomizzate, possibilmente multiple, criticamente valutate, e sono accompagnate dalle motivazioni e dai criteri applicativi che hanno informato la stesura del testo e le voci bibliografiche essenziali per la CUF nell'assunzione delle decisioni di merito. Nella presentazione delle «note» si è posta molta attenzione a semplificarne lo stile della redazione e a facilitarne l'interpretazione. Sono state abolite procedure (registri USL) non giustificate da un progetto specifico di verifica o studio di un farmaco.

Il percorso.

Il criterio ispiratore del percorso seguito è stato quello di creare un clima di condivisione scientifica e culturale del «sistema note», capace di favorire una ragionata flessibilità d'uso delle note stesse e di evitare contrasti e rigidità applicative che potrebbero tradursi in disagi ed inconvenienti per i pazienti.

Il percorso adottato è stato il seguente:

- 1. incontri propedeutici alla revisione con le organizzazioni professionali più rappresentative (Ordine dei medici e componenti mediche di medicina generale e ospedaliere, farmacisti privati e ospedalieri), finalizzati ad un confronto approfondito sulle questioni di carattere generale;
- 2. incontri propedeutici alla revisione con i rappresentanti della Agenzia Sanitaria per i Servizi Regionali per stabilire una uniformità di metodo e di contenuto fra «note CUF» e «linee guida nazionali» sui principali problemi della medicina generale.
- 3. incontro propedeutico alla revisione con i rappresentanti di Farmindustria finalizzato all'approfondimento di questioni generali e al tema della informazione sui farmaci.
- 4. presentazione e discussione del documento elaborato dalla CUF «Revisione delle note» con tutti i rappresentanti delle associazioni e delle istituzioni sopra indicate.

Programma di verifica e formazione.

- 1. L'impatto dell'applicazione del sistema delle «note» nell'ambito della medicina generale è sottoposto ad un programma di verifica.
- 2. È auspicabile che sia programmata, a livello regionale e locale, una attività di formazione sulla corretta applicazione delle «note» rivolta ai medici di medicina generale, ospedalieri e ai farmacisti, con l'obiettivo di promuovere comportamenti appropriati ed uniformi, fra i diversi settori del S.S.N.
- 3. Le «note» rispecchiano gli orientamenti che risultano appropriati nell'impiego della maggior parte dei medicinali. Tuttavia, la variabilità delle patologie può determinare l'inapplicabilità di una nota al singolo paziente. In questi casi gli organismi della ASL, nella loro funzione di analisi e verifica della spesa farmaceutica, dovrebbero adottare un atteggiamento flessibile prendendo in considerazione non tanto il singolo caso quanto la globalità delle applicazioni in un dato contesto.

ALLEGATO 2

Elenco dei medicinali per i quali, previa eventuale prescrizione su diagnosi e piano terapeutico di centri specializzati, Universitari o delle Aziende sanitarie, individuati dalle Regioni e dalle Province autonome di Trento e Bolzano, è prevista la possibilità di distribuzione diretta anche da parte delle strutture pubbliche.

Criterio di inclusione: quando la complessità clinica e gestionale della patologia trattata preveda un periodico ricorso alla struttura.

Tipologia dei pazienti	Principi attivi	Piano terapeutico
Pazienti affetti da: malattie neoplastiche malattie ematologiche malattie endocrinologiche insufficienza renale cronica in trattamento dialitico malattie epatiche	Buserelina, Leuprorelina, Goserelina, Triptorelina Tretinoina Mesna Filgrastim, Lenograstim, Molgramostim Octreotide, Lanreotide, Somatropina Eritropoietina alfa e beta, Sevelamer Interferoni, Lamivudina Gonadorelina	si
Pazienti affetti da narcolessia	Modafinil	si
Pazienti affetti da immunodepressione	Ganciclovir, Foscarnet, Pentamidina	si
Pazienti seguiti dai SERT	Metadone, Naltrexone, Buprenorfina (*)	no
Pazienti seguiti dai centri Trapianto	Tacrolimus	si
Pazienti seguiti da centri per la fibrosi		
cistica	Dornase alfa	si
Pazienti seguiti da centri per la talassemia	Deferoxamina	si
Pazienti seguiti da centri ematologici	c1 inibitore, Complesso protrombinico umano, Complesso protrombinico antiemofilico umano attivato, Desmopressina, Fattore VII di coagulazione nat., Fattore VIII di coagulazione nat. e ric., Fattore IX di coagulazione nat. e ric., , Fibrinogeno umano liof., Immunoglobulina anti-D (rh)	si
Pazienti seguiti da servizi psichiatrici e di		
igiene mentale	Clozapina, Olanzapina, Risperidone, Quetiapina	si
Pazienti seguiti da centri per la cura dell'infertilità	Follitropina alfa ricombinante, Follitropina beta ricombinante, Menotropina, Urofollitropina	si

Per i medicinali a base di Didanosina, Zidovudina, Zalcitabina permane la possibilità di distribuzione diretta anche da parte delle strutture pubbliche fino all'entrata in vigore del decreto di riclassificazione di cui all'art.2, comma 2 del presente Decreto (entro il 1° giugno 2001).

Una revisione periodica della lista sarà orientata a comprendere i farmaci innovativi per i quali la distribuzione da parte delle strutture pubbliche per un periodo di tempo determinato è finalizzata ad una migliore definizione del profilo beneficio-rischio

(*): I medicinali a base di Buprenorfina indicati nella "terapia sostitutiva nella dipendenza da oppiacei all'interno di un trattamento medico, sociale e psicologico" restano classificati in classe H fino all'entrata in vigore del decreto di riclassificazione di cui all'art.2 comma 4 del presente Decreto (entro 1°giugno 2001)

ALLEGATO 3

LE NUOVE NOTE

Nota 1

Classe A, limitatamente alla seguente indicazione:

- prevenzione delle emorragie del tratto gastrointestinale superiore nei soggetti a rischio in trattamento cronico con farmaci antinfiammatori non steroidei (FANS) non selettivi.

Principi attivi (secondo le indicazioni autorizzate - vedi scheda tecnica): Misoprostolo; Lansoprazolo; Omeprazolo; Pantoprazolo; Rabeprazolo.

Motivazioni e criteri applicativi

Si considerano soggetti a rischio:

- gli ultrasessantacinquenni;
- · i pazienti con storia documentata di ulcera peptica, non guarita con terapia eradicante, o con storia di pregresse emorragie digestive;
- i pazienti in concomitante terapia con anticoagulanti o con cortisonici.

E' noto che i FANS determinano un rischio di ulcera peptica e sue complicanze (perforazione, emorragia), e di emorragia da gastrite erosiva. Il rischio di ospedalizzazione per una complicanza grave e potenzialmente fatale è stimato fra l'1 e il 2% per anno, e aumenta fino a 4-5 volte nelle categorie a rischio sopra specificate; il rischio è particolarmente elevato se i FANS sono associati ad anticoagulanti (1).

Il misoprostolo è stato il primo farmaco di cui si è dimostrata l'efficacia nel ridurre l'incidenza degli eventi avversi gastrointestinali (ADR) da FANS. Un trial di grandi dimensioni (8.853 pazienti) ha dimostrato la riduzione di incidenza delle complicanze gravi (perforazione, emorragia, ostruzione pilorica) (2); una meta-analisi di 24 trial ha dimostrato una riduzione di incidenza delle ulcere gastriche (NNT=8) e delle ulcere duodenali (NNT=30) (3). Il misoprostolo ha però una tollerabilità mediocre (dispepsia, dolore addominale, diarrea); nel trial citato (2) i pazienti che sospendevano il trattamento per disturbi gastrointestinali erano più numerosi fra quelli trattati con misoprostolo più FANS (27,4%) che fra quelli trattati con FANS più placebo (20,1% p<0,001)

Numerosi trial hanno dimostrato che nei soggetti trattati con FANS, dosi standard di inibitori di pompa protonica riducono significativamente l'incidenza di ulcere gastriche e duodenali rispetto al placebo (4-6). L'omeprazolo è stato confrontato con ranitidina (7) e con misoprostolo (8) in due trial con uguale disegno. In tutti e due i trial venivano studiati soggetti che seguitavano il trattamento con FANS e avevano già un'ulcera in atto o almeno 10 erosioni, gastriche o duodenali. In entrambi i trial l'omeprazolo era più efficace del farmaco di confronto (rispettivamente, ranitidina e misoprostolo) nel guarire le ulcere e nel prevenire le recidive.

Gli H2-inibitori non sono stati inclusi tra i farmaci indicati per la prevenzione e il trattamento del danno gastrointestinale da FANS perchè in dosi standard non riducono significativamente l'incidenza delle ulcere gastriche (3), che sono le più frequenti fra quelle da FANS (9) anche se hanno efficacia pressochè uguale a quella del misoprostolo sulle ulcere duodenali. Una revisione non-sistematica del danno gastrointestinale da FANS non raccomanda gli H2-inibitori per la prevenzione dei danni gastrointestinali da FANS; li ammette per la terapia delle ulcere previa sospensione dei FANS, ma non se si seguitano i FANS (10).

Bibliografia

- 1. Lanza FL. A guideline for the treatment and prevention of NSAID-induced ulcers. Am J Gastroenterology 1998;93:2037-46.
- Silverstein et al. Misoprostol reduces serious gastrointestinal complications in patients with rheumatoid arthritis receiving Nonsteroidal Anti-inflammatory drugs. A randomized, double-blind, placebo-controlled trial. Ann Intern Med 1995;123:241-9.
- Koch M et al. Prevention of Nonsteroidal Anti-inflammatory drugs-induced gastrointestinal mucosal injury. A meta-analysis of randomized controlled clinical trial. Arch Intern Med 1996;156:2321-32.
- 4. Daneshmend TK et al. Abolition by Omeprazole of Aspirin-induced gastric mucosal injury in man. Gut 1990;31:514-7.
- 5. Cullen D et al. Primary gastroduodenal prophylaxis with Omeprazole for Nonsteroidal Anti-inflammatory Drug users. Aliment Pharmacol Ther 1998;12:135-40.
- Ekstrom P et al. Prevention of peptic ulcer and dyspeptic symptoms with Omeprazole in patients receiving Nonsteroidal Antiinflammatory Drug continuous therapy. A Nordic multicentre study. Scand J Gastroenterol 1996;31:753-8.
- Yeomans ND et al. A comparison of Omeprazole with Ranitidine for ulcers associated with Nonsteroidal Anti-inflammatory Drugs. N Engl J Med 1998;338:719-26.
- Hawkey CJ et al. Omeprazole compared with Misoprostol for ulcers associated with Nonsteroidal Anti-inflammatory Drugs. N Engl J Med 1998;338:727-34.
- Feldman M. Peptic ulcer disease. In: Dale DC, Federman DD eds. Scientific American Medicine, Section 4, Gastroenterology II, 2000:2-3.
- Wolfe MM et al. Gastrointestinal toxicity of Non-steroidal Anti-inflammatory Drugs. N Engl J Med 1999;340:1888-99.

Nota 1 bis

La nota è abolita ed i medicinali in essa previsti sono inclusi nella nuova nota 66.

Nota 2

Classe A, limitatamente alle seguenti indicazioni:

- cirrosi biliare primitiva;
- colangite sclerosante primitiva;
- · colestasi associata alla fibrosi cistica e colestasi intraepatica familiare pediatrica;
- · calcolosi colecistica.

Principi attivi:

Acido chenoursodesossicolico; Acido tauroursodesossicolico; Acido ursodesossicolico.

Motivazioni e criteri applicativi

Le prime tre indicazioni si riferiscono a epatopatie croniche nelle quali modificazioni quali-quantitative della funzione biligenetica hanno un ruolo patogenetico molto importante, determinando alterazioni anatomiche e funzionali del fegato (epatopatie colestatiche). L'impiego degli acidi urso- e taurourso-desossicolico nelle epatopatie croniche colestatiche è limitato a quelle per le quali si trovano in letteratura evidenze di efficacia terapeutica in termini di miglioramenti anatomici, clinici e di sopravvivenza significativi o nel caso di malattie prive di altre terapie utili anche marginali. Tali evidenze, non univoche (1) ma nettamente prevalenti (2-5) per la cirrosi biliare primitiva (l'acido ursodesossicolico è stato recentemente approvato per la terapia di questa malattia dalla Food and Drug Administration), sono meno chiare ma non inesistenti per le altre epatopatie colestatiche in nota (5-7). Le sperimentazioni controllate e randomizzate hanno invece dimostrato che l'acido ursodesossicolico non è efficace nelle epatiti croniche virali, nelle quali non favorisce l'eliminazione dell'RNA del virus C e non migliora le lesioni istologiche (5,8-10).

La calcolosi colesterinica potenzialmente trattabile con acidi biliari è caratterizzata da calcoli singoli o multipli (diametro uguale o inferiore a 1 cm), radiotrasparenti, con colecisti funzionante, pazienti non obesi con sintomatologia modesta (coliche non molto frequenti o severe). Altra indicazione è la presenza in colecisti di frammenti di calcoli post-litotripsia.

Nella colelitiasi, la terapia con sali biliari ottiene la dissoluzione dei calcoli solo in una parte dei pazienti, variabile in relazione a fattori diversi (dimensioni dei calcoli, funzionalità della colecisti, ecc.); è seguita frequentemente dalla formazione di nuovi calcoli (50-60% a 5 anni) (11); non trova indicazione nei pazienti con coliche ravvicinate o severe, per i quali è necessaria la colecistectomia. Bisogna anche considerare che l'alternativa chirurgica, laparoscopica o con minilaparotomia, è risolutiva e a basso rischio. Si ritiene opportuno limitare l'uso dei sali biliari ai pazienti con caratteristiche definite "ottimali" per la dissoluzione dei calcoli, che raggiunge in questi casi percentuali fra il 48% e il 60% (12). Le caratteristiche sopra ricordate sono presenti in circa il 15% dei pazienti (11).

Bibliografia

- Goulis J et al. Randomised controlled trial of ursodeoxycholic acid therapy in primary biliary cirrhosis: a meta-analysis. Lancet 1999:354:1053-60.
- Poupon R et al. Combined analysis of randomized controlled trial of Ursodeoxycholic acid in primary biliary cirrhosis. Gastroenterology 1997;113:884-90.
- 3. Combes B et al. The effect of ursodeoxycholic acid on the florid duct lesion of primary biliary cirrhosis. Hepatology 1999;30:602-5.
- 4. Lindor KD, Dickson ER. Management of primary biliary cirrhosis. In: Schiff's diseases of the liver. 8th ed. Lippincott Williamds et Wilkins, 1999: Ch. 25.
- 5 .Beuers U et al. Ursodeoxycholic acid in cholestasis: potential mechanisms of action and therapeutic applications. *Hepatology* 1998;28:1449-53.
- 6. Lindor KD et al. Ursodiol for primary sclerosing cholangitis. N Engl J Med 1997;336:691-5.
- 7. Colombo C et al. Ursodeoxycholic acid for liver disease associated with cystic fibrosis a double-blind, multicenter trial. Hepatology 1996;23:1484-90.
- Boucher E et al. Interferon and ursodeoxycholic acid combined therapy in the treatment of chronic viral C hepatitis: results from a controlled clinical trial in 8 patients. Hepatology 1995;21:322-7.
- Angelico M et al. Recombinant interferon-alpha and ursodeoxycholic acid versus interferon alpha alone in the treatment of chronic hepatitis C: a randomized clinical trial with long-term follow up. Am J Gastroenterol 1995;90:263-9.
- Bellentani S et al. Ursodiol in the long-term treatment of chronic hepatitis: a double-blind multicenter trial. J Hepatol 1993;19:459-64.
- 11. Strasberg SM et al. Cholecystolithiasis: lithotherapy for the 90s. Hepatology 1992;16:820-39.
- 12. May GR et al. Efficacy of bile acid therapy for gallstone dissolution: a meta-analysis of randomized trial. Aliment Pharmacol Ther 1993;7:139-48.

Nota 2 bis

La nota è abolita ed i medicinali in essa previsti sono inclusi nella nuova nota 2.

Nota 3

La nota è abolita ed i medicinali in essa previsti rimangono in classe B senza nota.

Nota 5

Classe A, limitatamente alle seguenti indicazioni:

- insufficienza pancreatica esocrina conseguente a pancreatite cronica;
- pancreasectomia;
- neoplasie del pancreas;
- fibrosi cistica.

Principi attivi:

Pancrelipasi; Pancreatina.

Motivazioni e criteri applicativi

La supplementazione orale con enzimi pancreatici si rende necessaria per compensare la ridotta o assente secrezione causata da varie malattie del pancreas con maldigestione e malassorbimento di grassi e proteine.

L'acidità gastrica ed il calore possono inattivare le preparazioni contenenti enzimi pancreatici che dovrebbero essere assunti durante i pasti e con bevande non calde. Attualmente le preparazioni disponibili sono "gastroprotette" per cui non serve associare alla supplementazione di enzimi pancreatici anche inibitori della secrezione acida gastrica o antiacidi.

La posologia è regolata sulla base del numero di scariche alvine, la consistenza e la quantità delle feci riferite dal paziente che assume la terapia sostitutiva con gli enzimi pancreatici.

Gli enzimi pancreatici possono provocare irritazione perianale, se assunti in dosaggio eccessivo e periorale e se trattenuti in cavità orale. Possono anche causare nausea, vomito, gonfiore addominale e, raramente, iperuricemia ed iperuricosuria.

Nota 8

Classe A, limitatamente alla seguente indicazione:

- carenza primaria di carnitina.

Principio attivo: Levocarnitina (solo confezioni orali da 2 grammi).

Registro USL.

Motivazioni e criteri applicativi

La carnitina è un costituente essenziale dell'organismo e svolge un ruolo di rilievo nel metabolismo energetico a livello mitocondriale; il SSN garantisce pertanto la gratuità dell'erogazione per coloro che hanno carenza primaria di carnitina, evidenziata mediante dosaggio della carnitina nel plasma o in biopsie muscolari. I valori normali di carnitina nel plasma sono di circa 25 µmol/L nell'infanzia e di 54 µmol/L nell'età adulta (1); nella pratica clinica viene posta diagnosi di carenza primaria per livelli ematici inferiori a 2 µmol/L o per concentrazioni tissutali minori del 10-20% rispetto ai valori normali (2,3).

Una carenza secondaria può verificarsi durante trattamento dialitico. Sono state pubblicate 3 ricerche (4-6) (anche se condotte in un numero limitato di pazienti), in cui è stata dimostrata la possibilità di ridurre la posologia dell'eritropoietina in circa il 50% dei casi trattati con 1 grammo di levocarnitina per via endovenosa a fine dialisi. La levocarnitina può pertanto essere usata in regime ospedaliero anche domiciliare, quando sia stato ottimizzato l'apporto di ferro, per ridurre la posologia dell'eritropoietina e per migliorare l'insufficiente risposta alla terapia con eritropoietina che si verifica in alcuni pazienti. Il trattamento con levocarnitina dovrebbe essere sospeso se, dopo 4 mesi di terapia, non sia stato possibile dimostrare una riduzione della posologia dell'eritropoietina.

Bibliografia

- 1. Bremer J. The role of carnitine in intracellular metabolism. J Clin Chem Clin Biochem 1990;28:297-301.
- Pons R et al. Primary and secondary carnitine deficency syndromes. J Clin Neurol 1995;10(Suppl 2):S8-21.
- 3. Famularo G et al. Carnitine deficency: primary and secondary syndromes. In: De Simone C, Famularo G, eds. Carnitine today. Hidelberg: Springer-Verlag, 1997:119-61.
- 4. Kletzmayr J et al. Anemia and carnitine supplementation in hemodialyzed patients. Kid Intern 1999;55 (Suppl 9):S93-106.
- 5. Labonia WD et al. L-Carnitine effects on anemia in hemodialyzed patients treated with erythropoietin. Am J Kidney Dis 1995;26:757-64.
- Caruso U et al. Effects of L-Carnitine on anemia in aged hemodialysis patients treated with recombinant human erythropoietin: a pilot study. Dial Transplant 1999;27:498-506.

Nota 9

Classe A, limitatamente alle seguenti indicazioni:

- in associazione all'acido acetilsalicilico per il mese successivo ad angioplastica coronaria con impianto di stent:
 - trattamento della trombosi della vena centrale della retina;
 - in alternativa all'ASA nei pazienti che devono seguire un trattamento antiaggregante e che hanno avuto:
 - manifestazioni da ipersensibilità all'ASA (orticaria, angioedema, rinite, asma, congiuntivite);
 - recidiva di eventi ischemici cerebrali durante terapia con ASA;
 - · ulcera gastroduodenale.

Principio attivo: Ticlopidina.

Il Registro USL è abolito.

Motivazioni e criteri applicativi

E' stato dimostrato che l'associazione tra ticlopidina e ASA è più efficace della sola aspirina o della terapia anticoagulante orale nel prevenire la ristenosi delle angioplastiche coronariche a cui è stato applicato uno stent (1,2).

La ticlopidina esercita un'azione antiaggregante (con meccanismo differente da quello dell'ASA) che si manifesta nella riduzione di eventi ischemici in gruppi di pazienti affetti da patologia vascolare in vari distretti arteriosi. Dal momento che la documentazione scientifica a favore dell'ASA continua ad essere preponderante (3,4) rispetto a quella della ticlopidina e che, alla luce delle indicazioni proposte nelle principali linee-guida internazionali (5-8), il rapporto costo-beneficio è decisamente a favore dell'ASA, è preferibile prescrivere l'ASA a basse dose a tutti i pazienti per i quali è indicato un trattamento antiaggregante, riservando la ticlopidina per coloro che non possono assumere l'ASA per vari motivi.

- 1. Shomig A et al. A randomized comparison of antiplatelet and anticoagulant therapy after placement of coronary artery stents. N Engl J Med 1996;334:1084-9.
- 2.Martin BL et al. A clinical trial comparing three antithrombotic drug regiments after coronary artery stenting. N Engl J Med 1998;**339**:1665-71.
- 3.Antiplatelet Trialists' Collaboration. Collaborative overview of randomised trial of antiplatelet therapy. I: Prevention of death, myocardial infarction, and stroke by prolonged antiplatelet therapy in various categories. BMJ 1994;308:81-106.
- Awtry EH, Loscalzo J. Aspirin. Circulation 2000;101:1206-18.
- 5.Fifth ACCP consensus conference on antithrombotic therapy. Chest 1998; 114(Suppl 5):S439-769. 6.Caims JA et al. Antithrombotic agents in coronary artery disease. Chest 1998;114 (Suppl 5):S611-33.
- 7. Lees KR et al. Secondary prevention of transient ischemic attack and stroke. BMJ 2000; 320:991-4.
- 8. Eccles M et al. North of England evidence based guidelines development project: guideline on the use of aspirin as secondary prophylaxis for vascular disease in primary care. BMJ 1998;316:1303-9.

Nota 10

Classe A, limitatamente alla seguente indicazione:

- trattamento delle anemie megaloblastiche da carenza documentata di vitamina B12 e di folati.

Principi attivi:

Acido folico; Cianocobalamina; Idrossocobalamina.

Nota 11 (*)

Classe A, limitatamente alle seguente indicazione:

- rescue (recupero) dopo terapia con antagonisti dell'acido diidrofolico.

Principio attivo:

Calcio folinato; Levofolinato; Mefolinato.

Motivazioni e criteri applicativi

- L'erogazione di acido folinico a totale carico del SSN è consentita nelle seguenti formulazioni ed indicazioni:
- a) nelle forme orali ed in quelle iniettabili per uso ospedaliero, per contrastare la tossicità a livello del midollo emopoietico, della mucosa gastrointestinale e della cute dopo somministrazione a scopo antitumorale del metotrexato, antagonista della diidrofolato redattasi;
- b) nelle forme iniettabili per uso ospedaliero, in associazione a SFU per modularne l'efficacia terapeutica.

L'utilizzo del farmaco per altre indicazioni non ha motivazioni ai fini dell'ammissione alla rimborsabilità.

(*): La nota 11 resta in vigore nella formulazione attualmente vigente fino alla data di emanazione del provvedimento di riclassificazione chè renderà efficace la presente nuova versione della nota, ai sensi dell'art.2 comma 3 del Decreto di cui il presente Allegato è parte integrante.

Nota 12

Classe A, limitatamente alle seguenti indicazioni:

- trattamento dell'anemia grave associata ad insufficienza renale cronica nei bambini e in pazienti adulti;
- trattamento dell'anemia in pazienti oncologici in chemioterapia antiblastica.

Principi attivi (secondo le indicazioni autorizzate - vedi scheda tecnica): Eritropoietina alfa; Eritropoietina beta.

La prescrizione è consentita solo su diagnosi e piano terapeutico di centri specializzati, Universitari o delle Aziende sanitarie, individuati dalle Regioni e dalle Province autonome di Trento e Bolzano.

Registro USL.

Motivazioni e criteri applicativi

L'impiego dell'eritropoietina per l'emodonazione ai fini dell'autotrasfusione è limitato all'ambiente ospedaliero.

Nota 13

Classe A, limitatamente alle seguenti indicazioni:

Dislipidemie familiari

Principi attivi:

Atorvastatina; Cerivastatina; Fluvastatina; Pravastatina; Simvastatina; Bezafibrato; Fenofibrato; Gemfibrozil; Simfibrato.

- Ipercolesterolemia non corretta dalla sola dieta:
 - in soggetti a rischio elevato di un primo evento cardiovascolare maggiore;
 - in pazienti con cardiopatia ischemica.

Principi attivi (secondo le indicazioni autorizzate vedi scheda tecnica):

Atorvastatina; Cerivastatina; Fluvastatina; Pravastatina; Simvastatina.

Motivazioni e criteri applicativi

La cardiopatia ischemica è una patologia multifattoriale e pertanto la prevenzione primaria e secondaria non può limitarsi al trattamento dell'ipercolesterolemia, né deve essere intrapresa sulla base di un valore soglia decisionale, valido per tutti gli individui, a prescindere dalla storia clinica e dalla presenza di altri fattori di rischio coronarico. Infatti, i fattori di rischio hanno un ruolo combinato nell'aumentare le probabilità che un individuo ha di incorrere in un evento cardiovascolare. Le principali linee-guida internazionali si sono ormai uniformate a questo concetto, proponendo che il giudizio sul trattamento dell'ipercolesterolemia sia conseguente a una valutazione complessiva del paziente a rischio di cardiopatia ischemica. Alcune propongono una valutazione del numero di fattori di rischio coesistenti (metodo semplice, di facile comprensione e applicazione, ma poco accurato perché non distingue diversi livelli di gravità di uno stesso fattore di rischio) e altre propongono di stimare il rischio sulla base della gravità di alcuni fattori di rischio, utilizzando apposite tavole per il calcolo del rischio coronarico che tengono conto di classi di età, vari livelli di pressione arteriosa, colesterolemia, abitudine al fumo e presenza di diabete mellito.

Per quanto riguarda la rimborsabilità dei farmaci ipolipemizzanti, è necessario distinguere tre livelli di trattamento: dislipidemie familiari:

ipercolesterolemia non corretta dalla sola dieta:

- in soggetti a rischio elevato di un primo evento cardiovascolare maggiore;
- pazienti con cardiopatia ischemica.

Dislipidemie familiari

Le dislipidemie familiari sono malattie su base genetica a carattere autosomico (recessivo, dominante o co-dominante a seconda della malattia) caratterizzate da elevati livelli di alcune frazioni lipidiche del sangue e da una grave e precoce insorgenza di malattia coronarica. Le dislipidemie sono state finora distinte secondo la classificazione di Frederickson, basata sull'individuazione delle frazioni lipoproteiche aumentate. Più recentemente è stata proposta una classificazione basata sull'eziologia molecolare e sulla patofisiologia delle alterazioni lipoproteiche (chilomicronemia, disbetalipoproteinemia, iperlipemia combinata, ipertrigliceridemia, carenza della lipasi epatica, ipercolesterolemia, difetto di ApoB100). La rarità di alcune di queste forme, la complessità della classificazione e dell'inquadramento genetico e l'elevato rischio di eventi cardiovascolari precoci suggeriscono di fare riferimento a centri specializzati a cui indirizzare i pazienti a cui viene formulata un'ipotesi diagnostica di dislipidemia familiare. Per i pazienti con diagnosi accertata di dislipidemia familiare tutti i farmaci ipolipemizzanti sono in fascia A.

Ipercolesterolemia non corretta dalla sola dieta:

-in soggetti a rischio elevato di un primo evento cardiovascolare maggiore

Vengono considerati a rischio elevato i soggetti senza un pregresso episodio di cardiopatia ischemica che, in base alla combinazione di 6 fattori (età, sesso, diabete, fumo, valori di pressione arteriosa e di colesterolemia) abbiano un rischio maggiore del 20% di sviluppare un evento cardiovascolare nei successivi 10 anni. Tale rischio può essere stimato utilizzando la carta del rischio coronarico elaborata da alcune società scientifiche europee (1). Sulla base delle linee-guida prodotte dalle società scientifiche europee i soggetti con rischio:

- <20% e colesterolemia totale <190 mg/dL devono ricevere consigli dietetici e sulle abitudini di vita ed essere ricontrollati dopo 5 anni;
- ≥20%, colesterolemia totale <190 mg/dL e colesterolemia LDL <115 mg/dL devono ricevere consigli sulle abitudini di vita ed essere sottoposti a controlli annuali;
- ≥20%, colesterolemia totale ≥190 mg/dL e/o colesterolemia LDL ≥115 mg/dL, devono ricevere consigli sulle abitudini di vita e iniziare un trattamento farmacologico.

Solo per due molecole (lovastatina non in commercio in Italia e pravastatina) è stato dimostrato che la riduzione dell'ipercolesterolemia è associata alla riduzione dell'incidenza di eventi coronarici. Nello studio WOSCOPS (2) 6.595 uomini di età compresa tra 45 e 65 anni e colesterolemia totale media pari a 272±22 mg/dL e colesterolemia LDL media di 192±17 mg/dL per quasi 5 anni sono stati trattati con 40 mg di pravastatina o placebo. Alla fine della ricerca è stata dimostrata una riduzione della mortalità dal 4,1 al 3,2% (p=0,051; riduzione assoluta del rischio [RAR]=0,9%; numero necessario da trattare [NNT]=111) dell'incidenza di infarto miocardico fatale e non fatale dal 7,9 al 5,5% (p<0,001; RAR=2,4%; NNT=42) e di interventi di rivascolarizzazione miocardica dal 2,5 all'1,7% (p=0,009; RAR=0,8%; NNT=125).

-in pazienti con cardiopatia ischemica

I pazienti con cardiopatia ischemica vengono considerati ipercolesterolemici quando, dopo adeguato intervento dietetico, abbiano:

- · colesterolemia LDL >100 mg/dL se a elevato rischio di infarto;
- · colesterolemia LDL >130 mg/dL se a basso rischio di infarto.

Nel caso di pazienti che abbiano già avuto un infarto miocardico, la gravità del rischio di un secondo evento viene definita dalla presenza di più fattori quali l'età avanzata, la presenza di disfunzione ventricolare sinistra (frazione di eiezione inferiore al 40%), la presenza di ischemia (angina post-infartuale o ischemia alla prova da sforzo), di aritmie ventricolari (battiti ectopici ventricolari >10/ora oppure aritmie ventricolari ripetitive o sostenute) o la presenza di fattori di rischio pre-esistenti (fumo, ipertensione arteriosa, diabete mellito, ipercolesterolemia totale, bassi valori di colesterolemia HDL, claudicatio intermittens) e può essere stimata utilizzando la carta del rischio post-infartuale elaborata sulla base dei dati di mortalità ricavati su oltre 10.000 pazienti italiani sopravvissuti a un infarto miocardico (3). Nel caso in cui il laboratorio non fornisca il valore della colesterolemia LDL, se la trigliceridemia è inferiore a 400 mg/dL, per calcolare la colesterolemia LDL, si può adottare la formula di Friedewald:

colesterolemia LDL = colesterolemia totale - colesterolemia HDL - (trigliceridemia / 5).

Solo per due molecole (pravastatina e simvastatina) è stato dimostrato che la riduzione dell'ipercolesterolemia è associata alla riduzione dell'incidenza di eventi coronarici. Nello studio 4S (4) 4.444 pazienti con cardiopatia coronarica e colesterolemia tra 210 e 310 mg/dL sono stati trattati con simvastatina (il 63% con 20 mg e il 37% con 40 mg). Alla fine della ricerca è stata dimostrata una riduzione della mortalità dall'11,5 all'8,2% (p=0,0003; RAR=3,5%; NNT=29), e di interventi di rivascolarizzazione miocardica dal 17,2 all'11,3% (p=0,0001; RAR=5,9%; NNT=17). Nello studio CARE (5) 4.159 pazienti con colesterolemia <240 mg/dL sono stati trattati con 40 mg di pravastatina o placebo. Alla fine della ricerca è stata dimostrata una riduzione della mortalità cardiaca dal 5,7 al 4,6% (p=0,10; RAR=1,1; NNT=91) e una riduzione degli interventi di rivascolarizzazione da 18,8 al 14,1% (p<0,001; RAR=4,7%; NNT=21). Infine nello studio LIPID (6) 9.014 pazienti con colesterolemia tra 155 e 271 mg/dL sono stati trattati per 6,1 anni con 40 mg di pravastatina o placebo. Alla fine della ricerca è stata dimostrata una riduzione della mortalità totale dal 14,1 all'11,0% (p<0,001; RAR=3,1; NNT=32) e una riduzione degli interventi di rivascolarizzazione dal 15,7 al 13,0% (p<0,001; RAR=2,7%; NNT=37).

I fibrati non sono inclusi tra i farmaci rimborsabili per i pazienti con ipercolesterolemia in quanto i risultati delle ricerche sono contradditori. In una prima ricerca di prevenzione primaria con gemfibrozil (7) era stata riscontrata una riduzione degli eventi cardiovascolari, ma un lieve aumento della mortalità. Successivamente (8), con lo stesso principio attivo è stata dimostrata, in pazienti di sesso maschile con precedente infarto miocardico, una riduzione di eventi cardiovascolari, ma non della mortalità totale. Più recentemente, con il bezafibrato (9) è stata riscontrata una riduzione della trigliceridemia e un aumento della colesterolemia HDL, senza alcuna riduzione della mortalità e degli eventi cardiovascolari. In nessuna lineaguida viene fatto riferimento all'uso dei fibrati, né vi sono finora dati sufficienti per giustificare un trattamento farmacologico prescritto per ridurre la trigliceridemia o per aumentare i bassi valori di colesterolemia HDL, se non in caso di diagnosi di ipertrigliceridemia familiare, di dislipidemia mista o di diabete mellito.

Bibliografia

- 1. Prevention of coronary heart disease in clinical practice. Recommendations of the second Joint Task Force of European and other Societies on coronary prevention. Eur Heart J 1998;19:1434-503.
- Shepherd J et al. Prevention of coronary heart disease with pravastatin in men with hypercholesterolemia. N Engl J Med 1995;333:1301-7.
- 3. Marchioli R et al. La carta del rischio post-IMA: risultati dei primi 18 mesi di follow-up del GISSI-Prevenzione. G Ital Cardiol 1998;28:416.
- The Scandinavian Simvastatin Survival Study Group. Randomised trial of cholesterol lowering in 4.444 patients with coronary heart disease. The Scandinavian Simvastatin Survival Study. Lancet 1994;344:1383.
- Sacks FM et al. The effect of pravastatin on coronary events after myocardial infarction in patients with average cholesterol levels.
 Cholesterol and recurrent events trial investigators. N Engl J Med 1996;335:1001.
- 6. The long term Intervention with pravastatin in ischemic disease (LIPID) Study Group. Prevention of cardiovascular events and death with pravastatin in patients with coronary heart disease and a broad range of initial cholesterol levels. N Engl J Med 1998;339:1349.
- Frick MH et al. Primary prevention trial with gemfibrozil in middle aged men with hypercholesterolemia. N Engl J Med 1987;317:1237.
- Rubins HB et al. Gemfibrozil for the secondary prevention of coronary heart disease in men with low levels of high density lipoprotein cholesterol. Veterans Affairs high-density lipoprotein cholesterol intervention trial study group. N Engl J Med 1999;341:410.
- The BIP study Group. Secondary prevention by raising HDL cholesterol and reduction triglycerides in patients with coronary artery disease. The bezafibrate infarction prevention (BIP) study. Circulation 2000;102:21.

Nota 14

La nota è abolita ed i medicinali in essa previsti sono inclusi nella nuova nota 13.

Nota 15

Classe A, limitatamente alle seguenti indicazioni, in singole somministrazioni o in brevi cicli:

- dopo paracentesi evacuativa nella cirrosi;
- grave ritenzione idrosalina nella cirrosi ascitica o nella sindrome nefrosica, non responsiva a un trattamento diuretico appropriato, specie se associata ad ipoalbuminemia o a segni clinici di ipovolemia.

Principio attivo: Albumina umana.

Il Registro USL è abolito.

Motivazioni e criteri applicativi

Il trattamento con albumina ha indicazioni non frequenti ed è spesso soggetto ad uso incongruo, sia in ospedale che nella pratica extraospedaliera. Secondo linee-guida non recenti elaborate da una Consensus Conference (1), l'albumina può trovare indicazione in pazienti in condizioni critiche con ipovolemia, ustioni estese, o ipoalbuminemia. Più recentemente, una meta-analisi di 23 sperimentazioni randomizzate in 1.149 pazienti in queste condizioni critiche ha mostrato una maggior mortalità nei pazienti trattati con albumina che in quelli trattati con soluzioni di cristalloidi (2).

I risultati di questa meta-analisi sono stati esaminati da un gruppo di esperti, riunito dal Committee on Safety of Medicines inglese, il quale ha concluso che "non c'è sufficiente evidenza per togliere l'albumina dal mercato"; ha tuttavia raccomandato prudenza e, in particolare, la sorveglianza per eventuale sovraccarico circolatorio nell'eventuale uso dell'albumina in queste condizioni (3).

Di maggior interesse per la pratica extraospedaliera è l'eventuale impiego di albumina nella cirrosi e nelle sindromi nefrosiche. Nella cirrosi è generalmente ammesso, con qualche riserva, un effetto favorevole dell'albumina dopo paracentesi evacuativa (4,5); possibile, ma osservato in uno schema di trattamento multifasico non usuale, e comunque modesto, è l'effetto di brevi cicli di albumina nei pazienti con grave ritenzione idrosalina non responsiva al trattamento diuretico (6). Trattamenti prolungati non migliorano la sopravvivenza nè riducono significativamente le complicanze (6). E' indicativo il fatto che revisioni e trattati recenti neppure citino l'impiego dell'albumina come complemento alla terapia diuretica nella cirrosi ascitica (5,7,8); fra queste revisioni, l'aggiornamento al maggio 2000 delle linee-guida dello University Hospital Consortium Guidelines limiterebbe l'uso dell'albumina alle paracentesi evacuative e conclude che "l'uso dell'albumina senza paracentesi dovrebbe essere evitato"(9). Attende conferma l'impiego di alte dosi di albumina nella peritonite batterica spontanea della cirrosi (10). Occasionalmente, l'albumina può essere utile in urgenza nella sindrome nefrosica in cui l'edema massivo è associato a ipovolemia clinicamente manifesta (ipotensione, tachicardia).

Bibliografia

- Vermeulen LC et al. A paradigm for consensus. The University Hospital Consortium Guidelines for the use of albumin, nonprotein colloid and crystalloid solutions. Arch Intern Med 1995; 155:373-9.
- Cochrane Group Albumin. Human albumin administration in critically ill patients: systematic review of randomised controlled trial. BMJ 1998:317:235-40.
- 3. Woodman R. Doctors advised to take special care with human albumin. BMJ 1999;318:1643.
- Gines A et al. Randomized trial comparing albumin, dextran 70, and polygeline in cirrhotic patients with ascites treated with paracentesis. Gastroenterology 1996;111:1002-10.
- Runyon BA. AASLD Practice Guidelines. Management of adult patients with ascites caused by cirrhosis. Hepatology 1998:27:264-72.
- Gentilini P et al. Albumin improves the response to diuretics in patients with cirrhosis and ascites: results of a randomized, controlled trial. J Hepatol 1999;30:639-45.
- 7. Gines P et al. Ascites, hepatorenal syndrome, and spontaneous bacterial peritonitis: prevention and treatment. In: McDonald J et al. Evidence-based gastroenterology and hepatology. BMJ Publ Group, eds. 1999:427-42.
 8. Gines P et al. Panel compilications of historicans In: Schiffle diseases for the history style and Linguistics.
- Gines P et al. Renal complications of liver disease. In: Schiff's diseases of the liver, 8th ed. Lippincott Williamds et Wilkins, 1999: Ch.13.
- University Hospital Consortium Guidelines. Technology Assessment: albumin, nonprotein colloid, and crystalloid solutions. UHC Publications, Update May 2000, Oak Brook Illinois: 35-9.
- Sort P et al. Effect of intravenous albumin on renal impairment and mortality in patients with cirrhosis and spontaneous bacterial peritonitis. N Engl J Med 1999;341:403-9.

Nota 21

La nota è abolita ed i medicinali in essa previsti rimangono in classe A senza nota.

Nota 28

Classe A, limitatamente alle seguenti indicazioni:

- patologia oncologica maligna;
- sindrome anoressia/cachessia da neoplasie maligne e da AIDS in fase avanzata.

Principi attivi (secondo le indicazioni autorizzate - vedi scheda tecnica): Gestonorone; Medrossiprogesterone; Megestrolo.

Motivazioni e criteri applicativi

I progestinici megestrolo acetato, medrossiprogesterone acetato sono utilizzati come seconda e terza linea di terapia nel cancro mammario. Trovano altresì impiego per il trattamento dei carcinomi endometriali e renali (limitatamente al medrossiprogesterone acetato per via orale) e sono scarsamente impiegati nel cancro prostatico. Le indicazioni cancro dell'endometrio e mammario sono sufficientemente definite per i due steroidi e non sono soggette a nota. Il loro impiego nel carcionoma renale ed ancor più in quello prostatico è da valutare caso per caso e, relativamente al carcinoma renale, è limitato al medrossiprogesterone acetato per via orale.

Megestrolo acetato e medrossiprogesterone acetato per via orale trovano anche impiego, supportato in letteratura (1-5), nella cosiddetta sindrome anoressia/cachessia. Questa è caratterizzata da progressiva perdita di peso (>10% del peso ideale), anoressia, nausea cronica, malassorbimento, astenia, cambiamento dell'immagine corporea, impoverimento del *Performance Status*. Tale sindrome si rileva in pazienti affetti da neoplasia maligna in fase avanzata e da AIDS, fino all'80% in pazienti oncologici terminali, e rappresenta un importante fattore prognostico negativo.

Gli obiettivi maggiori dei trattamenti con progestinici riguardano, nell'anoressia/cachessia da cancro e da AIDS, il recupero ponderale, l'aumento dell'appetito e dell'introito calorico. Obiettivi secondari sono costituiti dal controllo della nausea cronica e del dolore e dal miglioramento del Performance Status della qualità della vita.

Le evidenze che megestrolo acetato e medrossiprogesterone acetato sono in grado di conseguire tali obiettivi terapeutici sono mostrate da studi clinici controllati in doppio cieco e con dimensione del campione adeguata (1-3).

Vi è anche dimostrazione che l'impatto di questi trattamenti sul peso corporeo è dovuto a un aumento reale della massa magra e grassa (4), e soprattutto grassa (5), piuttosto che a ritenzione idrica (4,5).

Gli studi hanno infine evidenziato che il miglior effetto terapeutico si ottiene con dosaggi di medrossiprogesterone acetato di 500-1.000 mg/die e di megestrolo acetato di 160-320 mg/die per via orale.

Gli effetti in pazienti con carcinomi gastrointestinali non sembrano molto favorevoli (6).

Effetti antianoressici e di incremento sul peso corporeo sono stati rilevati anche nella fibrosi cistica (7).

Bibliografia

- Simons JP et al. The effect of medroxiprogesterone acetate on appetite, weigh loss and quality of life in advanced stage non-hormone-sensitive cancer. A placebo controlled multicenter study. J Clin Oncol 1996;14:1077-84.
- 2. Tehekmeydan NS et al. Megestrol acetate in cancer anorexia and weight loss. Cancer 1992;5:1268-74.
- 3. Von Roenn JH et al. Megstrol acetate in patients with AIDS-related cachexia. Ann Int Med 1994;6:693-9.
- Loprinzi CL et al. Body-composition changes in patients who gain weight while receiving megestrol acetate. J Clin Oncol 1993;11:152-4.
- 5. Nemechek PM et al. Treatment guidelines for HIV-associated wasting. Proc Mayo Clin 2000;75:386-94.
- McMillan DC et al. A prospective randomised study of megestrol acetate and ibuprofen in gastrointestinal cancer patients with weight loss. Br J Cancer 1999;79:495-500.
- Nasr SZ et al. Treatment of anorexia and weight loss megestrol acetate in patients with cystic fibrosis. Pediatr Pulmol 1999;28:380-2.

Nota 30

Classe A, limitatamente alle seguenti indicazioni:

- neutropenie congenite o da chemioterapia;
- trapianto di midollo osseo;
- mobilizzazione di cellule staminali periferiche.

Principi attivi (secondo le indicazioni autorizzate - vedi scheda tecnica):

Filgrastim; Lenograstim; Molgramostim.

La prescrizione è consentita solo su diagnosi e piano terapeutico di centri specializzati, Universitari o delle Aziende sanitarie, individuati dalle Regioni e dalle Province autonome di Trento e Bolzano.

Il Registro USL è abolito.

Motivazioni e criteri applicativi

L'utilizzo dei fattori di crescita emopoietici attivi sui precursori della serie granulocitaria (G-CSF) ha migliorato il corso delle neutropenie congenite severe, riducendo la frequenza delle infezioni gravi e aumentando la sopravvivenza dei pazienti (1.2).

Le linee-guida per l'impiego dei fattori di crescita emopoietici (CSF) per i pazienti sottoposti a terapie antiblastiche ed a trapianto di midollo sono state definite nel 1994 e successivamente revisionate dalla American Society of Clinical Oncology (3-5):

Profilassi della neutropenia febbrile:

- somministrazione primaria: in pazienti con una potenziale attesa di neutropenia febbrile ≥40%;
- somministrazione secondaria: nei cicli successivi dopo il riscontro di neutropenia febbrile in seguito a chemioterapia.

- Тетаріа:

• neutropenia in assenza di febbre: sebbene riducano la durata della neutropenia, non vi è evidenza da studi randomizzati che vi sia un miglioramento significativo della gravità delle infezioni o della sopravvivenza;

- neutropenia febbrile: vi è indicazione in associazione alla terapia antibiotica. I CSF possono determinare una riduzione dell'ospedalizzazione, una migliore risposta alla terapia antibiotica, un miglioramento della qualità di vita.
- Trapianto di midollo osseo e di cellule staminali periferiche:
 - riduzione della neutropenia e delle complicanze infettive in pazienti sottoposti a chemioterapia ad alte dosi e a
 trapianto autologo o allogenico di midollo osseo (BMT) o reinfusione di cellule staminali periferiche (PBSCT).
 In caso di PBSCT il recupero è più rapido che per il BMT;
 - mobilizzazione di cellule staminali periferiche sia per trapianto autologo che da donatori sani;
 - aumento delle cellule staminali raccolte in corso di aferesi e possibilità di mobilizzare le cellule progenitrici dal sangue periferico di donatori sani (6).

Le dosi consigliate per il GCSF (filgrastim e lenograstim) e per il GM-CSF (molgramostim) sono di 5-10 µg/kg/die.

Bibliografia

- Bonilla MA et al. Long-term safety of treatment with recombinant human granulocytecolony stimulating factor (r-metHuG-CSF) in patients with severe congenital neutropenias. Br J Haematol 1994;88:723-30.
- Dale D. A randomized controlled phase Ill trial of recombinant human granulocyte colony-stimulating factor (filgrastim) for treatment of severe chronic neutropenia. Blood 1993;81:2496-502.
- American Society of Clinical Oncology. Recommendations for the use of hematopoietic colony-stimulating factors: evidence based, clinical practice guidelines. J Clin Oncol 1994;12:2471-508.
- American Society of Clinical Oncology. Update of recommendations for the use of hematopoietic colony-stimulating factors: evidence based, clinical practice guidelines. J Clin Oncol 1996;14:1957-60.
- American Society of Clinical Oncology. 1997 Update of recommendations for the use of hematopoietic colony-stimulating factors: evidence based, clinical practice guidelines. J Clin Oncol 1997;15:3288.
- Hoglund M et al. Mobilization of CD34+ cells by glycosylated and non glycosylated G-CSF in healthy volunteers a comparative study. Eur J Haematol 1997;59:177-83.

Nota 31

Classe A, limitatamente alla seguente indicazione:

- tosse persistente non produttiva nelle gravi pneumopatie croniche e nelle neoplasie polmonari primitive o secondarie.

Principi attivi:

Destrometorfano (*); Diidrocodeina (*); Dimemorfano (*); Levodropropizina.

(*): I medicinali a base di destrometorfano, diidrocodeina, dimemorfano, saranno riclassificati in classe A con nota 31 entro il 1° giugno 2001, ai sensi dell'art.2 comma 6 del Decreto di cui il presente Allegato è parte integrante.

Nota 32

Classe A, limitatamente alle seguenti indicazioni:

Interferone alfa-2a e alfa-2b ricombinanti:

- epatite cronica B HBV-DNA-positiva e HbeAg-positiva, con ipertransaminasemia; epatite cronica B-Delta (monoterapia). In combinazione con ribavirina o in monoterapia se esistono controindicazioni alla ribavirina: epatite cronica C, con ipertransaminasemia, in pazienti mai trattati in precedenza con interferoni o trattati con risposta post-trattamento e successiva recidiva: leucemia a cellule capellute; leucemia mieloide cronica; sarcoma di Kaposi correlato all'AIDS o ad altre condizioni cliniche di immunodepressione; linfoma non-Hodgkin follicolare; melanoma maligno.

Interferone alfa-2a ricombinante:

- anche carcinoma renale avanzato; linfoma cutaneo a cellule T.

Interferone alfa-2b ricombinante:

anche mieloma multiplo; tumore carcinoide.

Interferone n-1 linfoblastoide:

- epatite cronica B HBV-DNA-positiva e HbeAg-positiva con ipertransaminasemia; epatite cronica C con ipertransaminasemia, in monoterapia se esistono controindicazioni alla ribavirina; epatite cronica B-Delta (monoterapia); leucemia mieloide cronica.

Interferone alfa naturale alfa-n3 (leucocitario):

- in presenza di fenomeni di documentata intolleranza ad altri interferoni, limitatamente alle indicazioni: epatite cronica B e B-Delta; in combinazione con ribavirina o in monoterapia se esistono controindicazioni alla ribavirina: epatite cronica C, con ipertransaminasemia, in pazienti mai trattati in precedenza con interferoni o trattati con risposta post-trattamento e successiva recidiva; leucemia a cellule capellute; leucemia mieloide cronica, mieloma multipio; iinfoma non-Hodgkin, micosi fungoide, sarcoma di Kaposi correlato all'AIDS o ad altre condizioni cliniche di immunodepressione; carcinoma renale, melanoma maligno.

Interferone alfacon-1:

- in monoterapia se esistono controindicazioni alla ribavirina: nell'epatite cronica C, con ipertransaminasemia, in pazienti mai trattati in precedenza con interferoni o trattati con risposta post-trattamento e successiva recidiva.

Interferone beta:

in pazienti già in trattamento per le indicazioni: epatite cronica B, C e D.

La prescrizione è consentita solo su diagnosi e piano terapeutico di centri specializzati, Universitari o delle Aziende sanitarie, individuati dalle Regioni e dalle Province autonome di Trento e Bolzano.

Il Registro USL è abolito.

Motivazioni e criteri applicativi

Oltre la metà dell'impiego di interferoni (IFN) è finalizzata al trattamento delle epatiti croniche virali. In queste indicazioni, l'uso degli IFN è probabilmente destinato a subire in tempi brevi alcune modifiche (sostituzione o combinazione con antivirali).

Epatite cronica B

Nel 30-50% dei pazienti con epatite cronica B HbeAg-positiva il trattamento con IFN per 6 mesi determina una risposta terapeutica efficace (normalizzazione di ALT, negativizzazione di HbeAg e di HBV-DNA; successivamente si verifica in molti di essi la negativizzazione di HbsAg; la risposta virologica è in genere duratura, ed è seguita nel tempo da attenuazione, fino alla scomparsa dei reperti istologici di epatite cronica); più basse sono le percentuali di risposta nei bambini (1-3). Gli IFN non sono altrettanto efficaci nell'epatite cronica B con replicazione attiva da virus mutante, che ha perso la capacità di produrre HbeAg (HBV-DNA-positivi, ma HbeAg-negativi). Questi pazienti (che in Italia sono attualmente circa il 90% dei pazienti con epatite cronica B) hanno una risposta terapeutica agli IFN meno frequente di quelli HbeAg-positivi, richiedono dosaggi più elevati e pertanto spesso non tollerati e, soprattutto, tendono a riattivare la malattia dopo sospensione (3,4). L'uso dell'IFN non è indicato nei soggetti con transaminasi normali, che peraltro sono in larghissima maggioranza HBV-DNA-negativi.

- Epatite cronica B con sovrapposizione Delta (B/D)

IFN è scarsamente efficace, con risposta sostenuta in meno del 15% dei casi (3); sono richiesti dosaggi elevati (9 MU tre volte la settimana per un anno), spesso non tollerati o tollerati con grave abbassamento della qualità di vita.

- Epatite cronica C

E' questa l'epatite di gran lunga più frequente in Italia. Le percentuali di risposta agli IFN in corso di monoterapia (negativizzazione di HCV-RNA, normalizzazione di ALT) si aggirano attorno al 20-50%; tuttavia l'epatite si riattiva entro qualche mese dalla fine del trattamento in circa la metà dei responders; le percentuali di risposta sostenuta non superano il 15% (5). Come per l'epatite B, la risposta sostenuta è seguita nel tempo da attenuazione o scomparsa dei reperti istologici di epatite (6,7). Percentuali più elevate di risposta terapeutica sostenuta sono state ottenute con la combinazione interferoneribavirina. Risposta terapeutica sostenuta è stata ottenuta in circa il 30-45% dei pazienti, sia naif (cioè mai trattati in precedenza con IFN in monoterapia) che relapsers (cioè con risposta a un precedente trattamento con IFN in monoterapia seguita da riattivazione); i pazienti che non hanno risposto all'IFN in monoterapia solitamente non rispondono neppure alla terapia di combinazione, che pertanto non è indicata in questi pazienti (8). La combinazione interferone-ribavirina tuttavia associa gli eventi avversi dei due medicinali (per la ribavirina una costante, più o meno marcata, anemia), che non sono trascurabili; inoltre, la sua efficacia è stata valutata solo in sperimentazioni controllate e randomizzate che, in generale, per la selezione dei pazienti e l'attenzione con cui sono seguiti, tendono a dare valutazioni "ottimistiche" rispetto all'esperienza post-commercializzazione molto più larga. Sono questi i motivi che hanno indotto l'autorità sanitaria ad autorizzare l'impiego della terapia di combinazione interferone-ribavirina e la rimborsabilità anche della ribavirina in un regime che ne consenta una valutazione allargata [lo studio fMPROVE, coordinato dall'Istituto superiore di Sanità, (9)]. Non c'è indicazione all'uso di interferone, in monoterapia o in combinazione, nei pazienti con transaminasi normali.

Gli studi clinici sull'interferone alfa naturale leucocitario n3 sono assai meno numerosi di quelli sugli altri interferoni alfa. Il suo profilo di sicurezza è pertanto il meno conosciuto.

Nell'epatite cronica C, è stata attribuita all' IFN alfa-n3, anche in dosi elevate, una minor incidenza di effetti indesiderati rispetto agli altri IFN. Questo vantaggio, segnalato in piccoli studi non controllati, non sembra confermato da un trial controllato e randomizzato di confronto fra dosi diverse di IFN alfa-n3 leucocitario, che riporta percentuali di sospensione per intolleranza, 5% con 5 MU e 21% con 10 MU tre volte la settimana (10), non inferiori a quelle registrate nei trial di altri interferoni (11). Si ricorda che non può essere considerata fenomeno di intolleranza la reazione febbrile simil-influenzale che segue la somministrazione delle prime dosi di interferone, la quale è facilmente dominata dal paracetamolo e non si ripete con il proseguimento del trattamento. Si segnala, infine, che l'interferone alfa naturale leucocitario n3 ha un costo più elevato degli altri inteferoni, in assenza di chiare evidenze di un qualsiasi vantaggio terapeutico.

L'interferone alfacon-1 (Consensus Interferon) è un interferone sintetico, ricombinante, costruito con sequenze di aminoacidi della famiglia degli alfa interferoni. Ha un profilo di efficacia e di effetti avversi non differente da quello di altri interferoni, ben documentato da trial randomizzati (12).

Le sperimentazioni cliniche finora pubblicate non hanno fornito prove convincenti di efficacia dell'interferone beta nelle epatiti virali croniche. Sono in corso altre sperimentazioni con dosaggi e regimi diversi di somministrazione. Pertanto l'instaurazione ex-novo di un trattamento con interferone beta non può essere autorizzata. Si fa rilevare che le epatiti croniche virali non sono incluse fra le indicazioni dell'interferone beta nel British National Formulary del settembre 2000 né nell'American Hospital Formulary Service 2000.

Bibliografia

- 1. Lau DTY et al. Long term follow up of patients with chronic hepatitis B treated with interferon alfa. Gastroenterology 1997;113:1660-7.
- 2. Niederau C et al. Long term follow up of HbeAg-positive patients treated with interferon alfa for chronic hepatitis B. N Engl J Med 1996;334;1422-7.
 - Rizzetto M. Therapy of chronic viral hepatitis: a critical review. Ital J Gastroenterol Hepatol 1999;31:781-93.
- 4. Almasio P et al. Hepatitis B: prognosis and treatment. In: McDonald JWD et al, Evidence-Based Gastroenterology and Hepatology, eds. London: BMJ Books, 1999:305-19.
- 5. Cammà C et al. Chronic hepatitis C and Interferon Alpha: Conventional and cumulative meta-analyses of randomized controlled trial. Am J Gastroenterol 1999;94:581-95.
- 6. Marcellin P et al. Long-term histologic improvement and loss of detectable intrahepatic HCV-RNA in patients with chronic hepatitis C and sustained response to interferon-alfa therapy. Ann Intern Med 1997;127:875-81.
- 7. Reichard O et al. Long-term follow up of chronic hepatitis C patients with sustained virological response to alpha-interferon. J Hepatol 1999:30:783-7.
- 8. EASL International Consensus Conference on Hepatitis C. Paris 26-28 February 1999. J Hepatol 1999;30:956-61.
- 9. Allegato al D.M. 19 novembre 1999 "Modalità di impiego di specialità a base di ribavirina". GU n.283 del 2 dicembre 1999.
- 10. Keeffe EB et al. Therapy of hepatitis C: Consensus interferon trial. Hepatology 1997;26(Suppl 1):S101-7.
- 11. Simon MD et al. Treatment of chronic hepatitis C with interferon alfa-n3: a multicenter, randomized, open-label trial. Hepatology 1997;25:445-8.
- 12. Poynard T et al. Meta-analysis of interferon randomized trial in the treatment of viral hepatitis C: effects of dose and duration. Hepatology 1996;24:778-89.

Nota 32 bis

Classe A, limitatamente alle seguenti indicazioni:

- epatite cronica B HBV-DNA-positiva ma HbeAg-negativa, con malattia evolutiva o scompensata, o con prospettiva di trapianto entro 6-12 mesi. Da non prolungare oltre 18 mesi;
- epatite cronica B HBV-DNA-positiva e HbeAg-positiva con cirrosi scompensata con prospettiva di trapianto entro 6-12 mesi, o in forme gravi ed evolutive, per periodi di trattamento non superiori a 12-18 mesi;
- in soggetti sottoposti a trapianto di fegato per epatite cronica B, HBV-DNA positivi prima del trapianto, per il trattamento o la prevenzione della recidiva dell'epatite.

Principio attivo: Lamivudina.

La prescrizione è consentita solo su diagnosi e piano terapeutico di centri specializzati, Universitari o delle Aziende sanitarie, individuati dalle Regioni e dalle Province autonome di Trento e Bolzano.

Motivazioni e criteri applicativi

A differenza degli interferoni la lamivudina è efficace sia nell'epatite B HbeAg-positiva che in quella HbeAg-negativa (1,2). Il suo effetto consiste nel reprimere la viremia e nel controllare ALT in circa il 40-60% dei casi. L'effetto è tuttavia transitorio: la viremia si riattiva il livello delle ALT si eleva nuovamente nel 90% dei pazienti entro 6 mesi dopo la sospensione del trattamento (3).

Un problema non risolto riguarda la durata del trattamento. Infatti, il trattamento prolungato espone alla selezione di mutanti dell'HBV resistente al farmaco; la percentuale di pazienti in remissione raggiunge il massimo di oltre il 90% dopo un anno di trattamento, ma si riduce a circa il 50% attorno al secondo anno, talvolta con riesacerbazioni severe nonostante il mantenimento della terapia (4,5).

D'altra parte, la sospensione della terapia nei soggetti in remissione espone al rischio di riesacerbazioni, osservate nel 15-20% dei casi, in un terzo dei quali con epatite clinicamente grave (6). Queste osservazioni suggeriscono di limitare l'uso della lamivudina ai pazienti con forme gravi di epatite con o senza cirrosi o con cirrosi HBV-DNA-positive in fase pre-trapianto.

La lamivudina ha infatti importanti indicazioni pre- e post-trapianto. Usata prima del trapianto, il farmaco sopprime la replicazione virale e negativizza la viremia, riducendo la probabilità di recidiva post-trapianto (7); nel post-trapianto, ha un ruolo sia per la prevenzione che per il trattamento della recidiva (8).

Per la prevenzione, la lamivudina è stata usata con vantaggio sia da sola (9) che in combinazione con dosi ridotte di immunoglobuline anti-HBV (10).

In uno studio prelimininare la lamivudina si è rivelata del tutto inefficace nell'epatite cronica delta (11).

Bibliografia

- 1. Rizzetto M. Therapy of chronic viral hepatitis: a critical review. Ital J Gastroenterol Hepatol 1999;31:781-93.
- Tassopoules NC et al. Efficacy of lamivudine in patients with HbeAg-negative/HBVDNA positive (precore mutant) chronic hepatitis B. Hepatology 1999;29:889-96.
- Almasio P et al. Hepatitis B: prognosis and treatment. In: McDonald JWD et al, eds. Evidence-Based Gastroenterology and Hepatology. London: BMJ Books, 1999:305-19.
- Liaw YF et al. Acute exacerbation and hepatitis B virus clearance after emergence of YMDD motif mutation during Lamivudine therapy. Hepatology 1999;30:567-72.
- 5. Hadziyannis SJ et at. Efficacy of long-term Lamivudine monotherapy in patients with hepatitis B e -Antigen negative cronic hepatitis B. Hepatology 2000;32:847-51.
- Honkoop P et al. Acute exacerbation of chronic hepatitis B virus infection after withdrawal of lamivudine therapy. Hepatology 2000;32:635-9.
- Greilier L et al. Lamivudine prophylaxis against reinfection in liver transplantation for hepatitis B cirrhosis. Lancet 1996; 348:1212-5.
- 8. Perrillo R et al. Multicenter study of Lamivudine therapy for hepatitis B after transplantation. Hepatology 1999;29:1581-6.

- 9. Mutimer DJ et al. Lamivudine without HBIG for prevention of graft infection by hepatitis B; long term follow up. Hepatology 1999:30:301.
- 10. Angus PW et al. Combination low dose Hepatitis B Immune Globulin (HBIG) and Lamivudine therapy provides effective prophylaxis against post transplant hepatitis B. Hepatology 1999;30:301.

 11. Lau DTY et al. Lamivudine for chronic delta hepatitis. Hepatology 1999;30:546-9.

Nota 33

La nota è abolita in quanto integrata nella nuova nota 32.

Nota 36

Classe A, limitatamente alle seguenti indicazioni:

- ipogonadismi maschili primitivi e secondari;
- pubertà ritardata.

Principi attivi:

Fluossimesterone; Metiltestosterone; Testosterone; altri esteri del Testosterone (*).

La prescrizione è consentita solo su diagnosi e piano terapeutico di centri specializzati, Universitari o delle Aziende sanitarie, individuati dalle Regioni e dalle Province autonome di Trento e Bolzano.

(*): I medicinali a base di esteri del testosterone, non ancora rimborsati dal SSN e utilizzabili per via orale e/o parenterale, saranno riclassificati in classe A con nota 36 entro il 1º giugno 2001, ai sensi dell'art.2 comma 7 del Decreto di cui il presente Allegato è parte integrante.

Nota 37

La nota è abolita e trasformata in un elenco di farmaci per i quali è prevista la possibilità di distribuzione diretta anche da parte delle strutture pubbliche.

Nota 39

Classe A, limitatamente alle seguenti indicazioni:

Eta' evolutiva

- bassa statura da deficit di GH;
- sindrome di Turner citogeneticamente dimostrata;
- deficit staturale nell'insufficienza renale cronica;
- sindrome di Prader Willi in soggetti prepuberi.

In eta' pediatrica la carenza di ormone della crescita (GH) deve essere documentata da:

- a) dati auxologici (statura, velocità di crescita, età ossea, target genetico);
- b) dati laboratoristici (valori di IGF-1; picchi massimi di GH dopo uno o più test di stimolo diversi; secrezione spontanea di GH) da riportare in triplice copia sulla scheda epidemiologica da inviare alla USL di provenienza, alla Regione e all'Istituto Superiore di Sanità.

Età adulta

- soggetti con livelli di GH allo stimolo con ipoglicemia insulinica <3 µg/L o, in presenza di controindicazioni al test di ipoglicemia insulinica, con picco inadeguato di GH dopo stimoli alternativi, per:
 - a) ipofisectomia totale o parziale (chirurgica, da radiazioni);
 - b) ipopituitarismo idiopatico, post traumatico, da neoplasie sellari e parasellari.

I livelli di GH vanno riportati nel Registro USL.

Principio attivo (secondo le indicazioni autorizzate - vedi scheda tecnica): Somatropina.

La prescrizione è consentita solo su diagnosi e piano terapeutico di centri specializzati, Universitari o delle Aziende sanitarie, individuati dalle Regioni e dalle Province autonome di Trento e Bolzano.

Registro USL.

Motivazioni e criteri applicativi

Eta' evolutiva

Il trattamento con l'ormone va effettuato in bambini con bassa statura e/o bassa velocita' di crescita determinati da deficit di GH: la carenza di GH può essere quantitativa, determinata da cause ipofisarie e/o ipotalamiche, ma anche qualitativa, determinata da inattività biologica dell'ormone. Il deficit di GH deve essere dimostrato:

- a) deficit a patogenesi ipofisaria: mancata risposta di GH a due test provocativi classici (picco di GH ripetutamente inferiore a 10 µg/L) oppure a un test massimale con GHRH + arginina o piridostigmina (picco di GH inferiore a 20 µg/L);
- b) deficit a patogenesi ipotalamica: secrezione spontanea media di GH nelle 24 ore, o quantomeno nelle 12 ore notturne, inferiore a 3 μg/L anche in presenza di normale risposta ai test provocativi;
- c) deficit dell'attività biologica: bassi livelli di IGF-I normoresponsivi al test di generazione somatomedinica in pazienti con normale secrezione somatotropa spontanea e stimolata.

Il trattamento con GH biosintetico deve protrarsi in tutti i bambini fino al raggiungimento della statura definitiva al termine dell'epoca puberale.

I trattamento deve essere proseguito in età adulta in quei casi in cui sia confermata l'esistenza di un severo deficit di GH secondo i criteri applicabili in età adulta.

Il trattamento non va effettuato in bambini con bassa statura costituzionale o familiare in cui non siano state chiaramente documentate le alterazioni sopra specificate. Per una sorveglianza epidemiologica delle prescrizioni è opportuno che le Autorità Sanitarie preposte tengano presente che la prevalenza dell'ipostaturalismo da deficit di GH è dell'ordine di 1/4.000 abitanti.

Età adulta

Soggetti adulti con deficit di GH presentano un abbassamento della qualità di vita, una riduzione della forza muscolare, un aumento dell'adipe viscerale che, insieme ad un aumento del colesterolo circolante, costituisce un fattore di rischio per complicanze cardiovascolari. In particolare è stato dimostrato un chiaro aumento dei processi di aterosclerosi con netto incremento della mortalità da cause cardiovascolari.

Il trattamento sostitutivo con GH biosintetico va comunque riservato solo ai rari casi nei quali vi sia un severo deficit di GH, dimostrato da un picco di risposta inferiore a 3 µg/L dopo ipoglicemia insulinica, oppure, in presenza di controindicazioni al test dell'ipoglicemia (cardiopatie, patologia del SNC, età avanzata), a seguito di un picco inadeguato di GH dopo stimoli alternativi utilizzati con limiti di normalità appropriati alla loro potenza.

Il test con GHRH + arginina viene ad oggi ritenuto l'alternativa di prima scelta e, dopo questo stimolo, un severo deficit di GH è dimostrato da un picco dei livelli circolanti di GH inferiore a 9 µg/L.

Il rigoroso rispetto di tali criteri esclude la possibilità di un uso improprio o eccessivo del farmaco.

Bibliografia

- Guidelines for the use of growth hormone in children with short stature. A report by the Drug and Therapeutics Committee of the Lawson Wilkins Pediatric Endocrine Society. J Pediatr 1995;127:857-67.
- Saggese G et al. Diagnosis and treatment of growth hormone deficiency in children and adolescents: towards a consensus. Ten
 years after the availability of recombinant human Growth Hormone Workshop held in Pisa, Italy, 27-28 March 1998. Horm Res
 1998;50:320-40.
- 3. Zadik Z et al. The definition of a spontaneous Growth Hormone (GH) peak: studies in normally growing and GH-deficient children. J Clin endocrinol Metab 1992:74:801-5.
- 4. AACE clinical practice guidelines for growth hormone use in adults and children. Endocrine Practice 1998;48.
- Consensus guidelines for the diagnosis and treatment of adults with growth hormone deficiency: summary statement of the Growth Hormone Research Society Workshop on adult growth hormone deficiency. J Clin Endocrinol Metab 1998;83:379-81.
- 6. Hoffman DM et al. Diagnosis of growth hormone deficiency in adults. Lancet 1994;344:482-3.
- Lissett CA et al. How many tests are required to diagnose growth hormone (GH) deficiency in adults. Clin Endocrinol 1999;51:551-7.

Nota 40

Classe A, limitatamente alle seguenti indicazioni:

- acromegalia;
- tumori neuroendocrini.

Principi attivi:

Lanreotide; Octreotide.

La prescrizione è consentita solo su diagnosi e piano terapeutico di centri specializzati, Universitari o delle Aziende sanitarie, individuati dalle Regioni e dalle Province autonome di Trento e Bolzano.

Il Registro USL è abolito.

Motivazioni e criteri applicativi

La somatostatina e i suoi analoghi, -octreotide e lanreotide- inibiscono la secrezione del 'growth-hormone' (GH) nel 90% dei pazienti affetti da acromegalia, nei quali persista un innalzamento del GH dopo terapia chirurgica, dopo radioterapia o in

cui non sussista un'indicazione chirurgica. Tale azione si concretizza in un miglioramento della sintomatologia. Non vi sono al momento dati da studi randomizzati che ne consiglino l'utilizzo in prima linea in alternativa ai trattamenti locoregionali (1,2). Questi farmaci inoltre, poiché agiscono riducendo la secrezione ormonale, risultano efficaci nel controllo dei sintomi delle sindromi dovute ai peptidi prodotti da tumori neuroendocrini, con conseguente miglioramento della qualità di vita dei pazienti (3,4). Il controllo dei sintomi si può ottenere nel 70-90% dei pazienti con tumore carcinoide metastatico e nel 50-85% degli affetti da neoplasie neuroendocrine insulari. Modesto risulta l'impatto sull'inibizione della crescita tumorale. Relativamente alle dosi da utilizzare, a seconda delle varie indicazioni, si rimanda alle schede tecniche dei vari preparati.

Bibliografia

- 1. Newman CB. Medical management of acromegaly. Endocrinol Metab Clin North Am 1999;28:171-90.
- 2. Steward PM. Current therapy for acromegaly. Trends Endocrinol Metab 2000;11:128-132.
- 3. Lamberts S et al. Octreotide. N Engl J Med 1996;334:246-54.
- Tomasetti P et al. Slow-release Lanreotide treatment in endocrine gastrointestinal tumors. Am J Gastroenterology 1998;93:1468-71.

Nota 41

Classe A, limitatamente alla seguente indicazione: morbo di Paget.

Principi attivi, limitatamente alle confezioni in fiale:

Calcitonina sintetica di salmone, Calcitonina sintetica umana, Elcatonina sintetica di anguilla.

Il Registro USL è abolito.

Motivazioni e criteri applicativi

La calcitonina è un ormone ipocalcemizzante, un peptide di 32 aminoacidi, normalmente prodotto dalle cellule C della tiroide. L'azione ipocalcemica è principalmente dovuta alla potente azione inibitoria esercitata sugli osteoclasti. Questa caratteristica è efficacemente sfruttata nel trattamento dei disordini ossei come la malattia di Paget e nell'ipercalcemia (1).

Per quanto riguarda l'osteoporosi non vi sono prove univoche di efficacia clinica in termini di riduzione di fratture. Nonostante che la calcitonina produca, rispetto al placebo, un aumento della massa ossea (2), non sono documentate in letteratura variazioni di rilievo dell'incidenza di fratture (3) e, comunque, l'aumento di massa ossea è minore rispetto a quello indotto dall'alendronato (4).

Uno studio condotto dal Cochrane Group per stabilire l'efficacia del trattamento con calcitonina rispetto al placebo, nei pazienti in trattamento con corticosteroidi, non ha evidenziato differenze statisticamente significative tra i due gruppi per quanto riguarda l'aumento di massa ossea e il rischio relativo di fratture (5). La calcitonina può causare nausea, diarrea e flushing. Alcuni pazienti possono diventare resistenti nelle terapie a lungo termine forse a causa dello sviluppo di anticorpi neutralizzanti (6).

Bibliografia

- 1. Sexton PM et al. Calcitonin. Curr Med Chem 1999;6:1067-93.
- Gruber HE et al. Osteoblast numbers after calcitonin therapy: a retrospectiv study of paired biopsies obtained during longterm calcitonin therapy in postmenopausal osteoporosis. Calcif Tissue Int 2000;66:29-34.
- 3. Mincey BA et al. Prevention and treatment of osteoporosis in women with breast cancer. Mayo Clin Proc 2000;75:821-9.
- Downs R W Jr et al. Comparison of alendronate and intranasal calcitonin far treatment of osteoporosis in postmenopausal women. J Clin Endocrinol Metab 2000;85:1783-8.
- 5. Cranney A et al. Calcitonin for the treatment and prevention of corticosteroid-induced osteoporosis. Cochrane Database of Systematic Reviews 2000;4.
- Muff R et al. Formation of neutralizing antibodies during intranasal synthetic salmon calcitonin treatment of postmenopausal osteoporis. Osteoporos Int 1991;1:72-5.

Nota 42

Classe A, limitatamente alle seguenti indicazioni:

- morbo di Paget

Principio attivo: Acido etidronico.

- lesioni osteolitiche da metastasi ossee e da mieloma multiplo

Principio attivo: Acido clodronico.

Il Registro USL è abolito.

Motivazioni e criteri applicativi

I bifosfonati rallentano la formazione e la dissoluzione dei cristalli di idrossiapatite.

L'effetto dei bifosfonati da sfruttare in clinica è il potere di inibire il riassorbimento osseo. È stato anche dimostrato che il bifosfonato, acido clodronico, agisce non solo tramite l'inibizione dell'attività degli osteoclasti ma anche tramite una riduzione diretta delle cellule tumorali dell'osso con meccanismi ancora da definire, sia di tipo indiretto (alterazioni del microambiente dell'osso) che di tipo diretto (apoptosi delle cellule tumorali, oltre che degli osteoclasti).

Per quanto riguarda l'osteoporosi postmenopausale, l'etidronato, somministrato ciclicamente per via orale, non ha dimostrato nei trial clinici controllati risultati univoci e quindi non è da considerare di sicura efficacia rispetto a end point clinici.

Bibliografia

- 1. Kyle R. The role of bisphosphonates in multiple myeloma. Ann Intern Med 2000;132:734.
- 2. Diel IJ et coll. Reduction in new metastases in breast cancer with adjuvant clodronate treatment. N Engl J Med 1998;339:357.

3. Mundy Gr et al. Bisphosphonates as anticancer drugs. N Engl J Med 1998;339:398.

- Cranney A et al. Etidronate for treating osteoporosis in postmenopausal women. Cochrane Database of Systematic Reviews 2000;2.
- Clinical practice guidelines for the diagnosis and management of osteoporosis. Scientific Advisory Board Osteoporosis Society of Canada. CMAJ 1996;155:1113.

Nota 48

Classe A, limitatamente ai seguenti periodi di trattamento e alle seguenti indicazioni:

- durata di trattamento 4 settimane (occasionalmente 6 settimane): ulcera duodenale o gastrica positive per Helicobacter pylori; per la prima o le prime due settimane in associazione con farmaci eradicanti l'infezione; ulcera duodenale o gastrica Helicobacter pylori-negativa (primo episodio); malattia da reflusso gastroesofageo con o senza esofagite (primo episodio);
- durata di trattamento prolungata, fino a un anno: sindrome di Zollinger-Ellison; ulcera duodenale o gastrica Helicobacter pylori-negativa recidivante; malattia da reflusso gastroesofageo con o senza esofagite (recidivante).

Principi attivi (secondo le indicazioni autorizzate - vedi scheda tecnica):

Cimetidina; Famotidina; Lansoprazolo; Nizatidina; Omeprazolo; Pantoprazolo; Rabeprazolo; Ranitidina; Roxatidina.

Motivazioni e criteri applicativi

L'ulcera duodenale è associata a infezione da Helicobacter pylori (Hp) nel 90-95% dei casi e l'ulcera gastrica nel 75-85%.

E' stato dimostrato da numerosi trial randomizzati e da meta-analisi che l'eradicazione dell'infezione previene le recidive dell'ulcera, riducendole al 5-10% o meno.

L'eradicazione è efficace nei linfomi gastrici Hp-positivi a basso grado di malignità.

Il trattamento eradicante invece non migliora la sintomatologia della dispepsia non ulcerosa. Dopo gli iniziali risultati contrastanti, infatti, almeno quattro trial pubblicati negli ultimi due anni hanno dato risultati concordanti che dimostrano l'inefficacia della terapia eradicante.

In sintesi, il trattamento eradicante è fortemente raccomandato nell'ulcera duodenale e nell'ulcera gastrica, e lo è con particolare enfasi nei soggetti che hanno sofferto un'emorragia da ulcera per la prevenzione di risanguinamenti (1,2).

Non ci sono prove convincenti di efficacia del trattamento eradicante nella dispepsia non ulcerosa (3).

La malattia da reflusso gastroesofageo ha tendenza alle recidive, può associarsi a esofagite e può esitare in metaplasia dell'epitelio (esofago di Barrett), a rischio di evoluzione neoplastica. Se la sintomatologia da reflusso è severa e recidivante, nei soggetti oltre i 45 anni, è fortemente raccomandata l'endoscopia. Per il trattamento della malattia da reflusso, particolarmente se associata ad esofagite (4), i farmaci più efficaci sono gli inibitori di pompa protonica (5,6). Si segnala che nei soggetti Hp-positivi la malattia da reflusso gastroesofageo e l'esofagite possono essere aggravate dall'eradicazione dell'infezione, che è pertanto controindicata (7,8).

Per l'impiego degli antisecretori nel danno gastroduodenale da FANS si rimanda alla nota 1.

Bibliografia

- 1. De Boer WA, Tytgat GNJ. Regular review. Treatment of Helicobacter pylori infection. BMJ 2000;320:31-4.
- 2. Peterson WL et al. Helicobacter pylori related disease. Guidelines for testing and treatment. Arch Intern Med 2000;160:1285-91.

3. Danesh J, Pounder RE. Eradication of Helicobacter pylori and non-ulcer dyspepsia. Lancet 2000;355:766-7.

- 4 Baldi F et al. Guidelines for the diagnostic and therapeutic management of patients with gastroesophageal reflux disease. Ital J Gastroenterol Hepatol 1998;30:107-12.
- Moss SF et al. Consensus statement for management of gastroesophageal reflux disease: result of a Workshop meeting at Yale University School of Medicine, Dept of Surgery, Nov 16 et 17, 1997. J Clin Gastroenterol 1998;27:6-12.
- Katzka D. Gastro-esophageal reflux disease. In: Godlee F, 3º eds. Clinical Evidence. London: BMJ Publ Group, 2000:225-35.
- Labenz J et al. Curing Helicobacter Pylori infection in patients with duodenal ulcer may provoke reflux esophagitis. Gastroenterology 1997;112:1442-7.
- 8. Blaser MJ. In a world of black and white, Helicobacter pylori is gray. Ann Intern Med 1999;130:695-7.

Nota 48 bis

Classe A, limitatamente alla seguente indicazione:

- trattamento per 2-4 settimane dell'ulcera peptica Helicobacter pylori positiva in associazione con altri farmaci eradicanti.

Principio attivo: Ranitidina bismuto citrato.

Motivazioni e criteri applicativi

La ranitidina-bismuto citrato associa l'effetto antisecretorio dell'H2-antagonista con quello antibatterico nei confronti dell'Helicobacter pylori (Hp) del bismuto, non sufficiente da solo per l'eradicazione. La sua efficacia nell'ulcera peptica Hp-positiva è ben documentata. La tollerabilità è generalmente eccellente. Colora le feci in nero, e questo può suscitare allarme se falsamente interpretato come melena. E' controindicato nei soggetti con ridotta clearance renale (>25 ml/min), valore non infrequente negli anziani, nei quali va perciò somministrato con cautela. Nell'impiegare il farmaco bisogna tener presente che esso:

non è efficace da solo per il doppio obiettivo di guarigione dell'ulcera e di eradicazione dell'Hp, finalità che richiede l'associazione con uno o due antibiotici;

non è indicato nelle dispepsie, nel reflusso gastroesofageo e nelle rare ulcere Hp-negative, condizioni nelle quali non c'è ragione di somministrazione di bismuto;

non deve essere usato per trattamenti prolungati oltre le 8 settimane. Una recente nota della European Medecines Evaluation Agency (EMEA) raccomanda di non superare due cicli di 8 settimane in un anno.

Nota 49

La nota è abolita ed i medicinali in essa previsti sono riclassificati in classe C.

Nota 50

La nota è abolita.

Nota 51

Classe A, limitatamente alle seguenti indicazioni:

Carcinoma della prostata Principio attivo: Buserelina

Specialità: Suprefact Nasale 1 fl. 10 mg/dose; Suprefact Sc 1 fl. 5,5 ml 1,05 mg; Suprefact Depot Sc 1 Sir. 6,6

mg; Suprefact Depot Tre Mesi Sc 1 Sir. 9,9 mg.

Principio attivo: Triptorelina

Specialità: Decapeptyl im 1 fl. 3,75 mg+f; Decapeptyl Lp im 1fl. 11,25 mg.

Principio attivo: Goserelina

Specialità: Zoladex "3,6" sc 1 Sir. Depot 3,6 mg; Zoladex "10.8" sc 1 Sir. Depot 10,8 mg.

Principio attivo: Leuprorelina

Specialità: Enantone "3,75" 1 fl. 3,75 mg; Enantone "11,25" 1 fl. 11,25 mg.

- Carcinoma della mammella Principio attivo: Triptorelina

Specialità: Decapeptyl im 1 fl. 3,75 mg+f; Decapeptyl Lp im 1 fl. 11,25 mg.

Principio attivo: Goserelina

Specialità: Zoladex "3,6" sc 1 Sir. Depot 3,6 mg.

Principio attivo: Leuprorelina

Specialità: Enantone "3,75" 1 fl. 3,75 mg; Enantone "11,25" 1 fl. 11,25 mg.

- Endometriosi

Principio attivo: Triptorelina

Specialità: Decapeptyl im 1 fl. 3,75 mg+f; Decapeptyl Lp im 1fl. 11,25 mg.

Principio attivo: Goserelina

Specialità: Zoladex "3,6" sc 1 Sir. Depot 3,6 mg; "Zoladex "10.8" sc 1 Sir. Depot 10.8 mg"

Principio attivo: Leuprorelina

Specialità: Enantone "3,75" 1 fl. 3,75 mg; Enantone "11,25" 1 fl. 11,25 mg.

- Fibromi uterini non operabili Principio attivo: Triptorelina

Specialità: Decapeptyl im 1 fl. 3,75 mg+f; Decapeptyl Lp im 1 fl. 11,25 mg.

Principio attivo: Goserelina

Specialità: Zoladex "3,6" sc 1 Sir. Depot 3,6 mg; "Zoladex "10.8" sc 1 Sir. Depot 10.8 mg"

Principio attivo: Leuprorelina

Specialità: Enantone "3,75" 1 fl. 3,75 mg; Enantone "11,25" 1 fl. 11,25 mg.

- Pubertà precoce

Principio attivo: Triptorelina

Specialità: Decapeptyl im 1 fl. 3,75 mg+f.

Principio attivo: Leuprorelina

Specialità: Enantone "3,75" 1 fl. 3,75 mg.

- Trattamento prechirurgico

durata di 3 mesi: per gli interventi di miomectomia e isterectomia nella paziente metrorragica;

durata di un mese: per gli interventi di ablazione endometriale e di resezione di setti endouterini per via isteroscopica.

Principio attivo: Triptorelina

Specialità: Decapeptyl im 1 fl. 3,75 mg+f.

Principio attivo: Goserelina

Specialità: Zoladex "3,6" sc 1 Sir. Depot 3,6 mg.

Principio attivo: Leuprorelina

Specialità: Enantone "3,75" 1 fl. 3,75 mg.

La prescrizione è consentita solo su diagnosi e piano terapeutico di centri specializzati, Universitari o delle Aziende sanitarie, individuati dalle Regioni e dalle Province autonome di Trento e Bolzano.

Il Registro USL è abolito.

Motivazioni e criteri applicativi

Struttura: analoghi dello LHRH.

Meccanismo di azione: le dosi iniziali stimolano la produzione di FSH e LH; un trattamento prolungato determina desensibilizzazione dei recettori ipofisari e inibizione della produzione di entrambi gli ormoni gonadotropi (1). Funzionalmente si determina una condizione di castrazione farmacologica.

Indicazioni:

Ca. prostatico: L'uso clinico di questi principi attivi è soprattutto connesso all'inibizione della steroidogenesi da essi indotta. La leuprorelina in uno studio randomizzato ha mostrato gli stessi risultati del DES in pazienti metastatici (2). La goserelina in diversi trial clinici controllati è risultato efficace quanto l'orchiectomia (3,4). La stessa evidenza si ha anche per la triptorelina (5), la buserelina (6) e la leuprorelina (7). Pare inoltre che le reline possano agire non solo sulle neoplasie androgeno-dipendenti, ma anche su quelle androgeno-indipendenti a causa di una verosimile interferenza con l'attività stimolante sul epidermal growth factor (8). In genere, nella malattia avanzata, entro i primi 3 mesi di trattamento, le risposte obiettive si aggirano intorno al 50%; un ulteriore 25% mostra una stabilità di malattia, mentre il restante 25% progredisce (9).

Ca. mammario: L'uso clinico di questi principi attivi è soprattutto connesso all'inibizione della steroidogenesi da essi indotta. Nelle pazienti in premenopausa e perimenopausa portano ad uno state menopausale alterando i livelli ovarici di estradiolo, LH e FSH (10,11). Nella malattia metastatica le risposte obiettive si aggirano intorno al 37-45% (10-12). Un recente trial clinico randomizzato ha evidenziato un overall survival in donne con metastasi simile a quella dell'ovariectomia (10). La positività per i recettori per gli estrogeni (RE+) è predittiva di risposta (10,13,14). Tuttavia, vista la possibile interferenza con il fattore di crescita epidermal growth factor, non può essere, in teoria, esclusa un'attività RE indipendente. In postmenopausa i risultati sono meno soddisfacenti con risposte obiettive dell'11% in pazienti RE+ (15).

Pubertà precoce: Il limite inferiore di età per l'inizio della pubertà, ancorché non semplice da definire, può essere stabilito a 7 (7-13 anni) anni per le femmine e a 9 (9-13,5 anni) anni per i maschi (16). Solo la pubertà precoce di origine centrale (pubertà precoce vera o LHRH dipendente) risponde al trattamento con analoghi stabili del LHRH naturale (1). L'uso di analoghi del LHRH è stato raccomandato da un comitato di approvazione della FDA (17). I benefici della terapia per la pubertà precoce includono una completa cessazione del ciclo mestruale nelle ragazze, l'interruzione o un netto rallentamento della maturazione dei caratteri sessuali secondari, il restaurarsi di comportamenti adeguati all'età anagrafica, la prevenzione della maturazione scheletrica precoce; quest'ultimo effetto previene anche la riduzione della statura in età adulta (17,18).

Endometriosi: La terapia con reline dell'endometriosi è di elevata efficacia. Scompaiono i dolori, si ha una rapida involuzione degli impianti nell'endometrio ed aumentano le probabilità di successo del trattamento dell'infertilità (19,20).

Trattamento prechirurgico: il trattamento per tre mesi con reline di pazienti metrorragiche, in preparazione ad interventi chirurgici sull'utero, porta ad una netta riduzione delle formazioni fibroidi uterine ed aumenta il successo di interventi di tipo conservativo che consentono di preservare la fertilità in donne giovani (21).

Bibliografia

- 1. Conn PM, Crowley WF. Gonadotropin-releasing hormone and its analogs. Ann Rev Med 1994;45:391-405.
- The Leuprolide Study Group. Leuprolide versus diethylstilbestrol for metastatic prostate cancer. N Engl J Med 1984;311:1281-6.
- Vogelzang NJ et al. Goserelin versus orchiectomy in the treatment of advanced prostate cancer: final results of a randomized trial. Urology 1995,46:220-6.
- Kaisari AV et al. Comparison of LHRH analogue (Zoladex) with orchiectomy in patients with metastatic prostate cancer. Br J Urol 1991;67:502-8.
- 5. Parmar H et al. Orchiectomy versus longacting DTrp6LHRH in advanced prostatic cancer. Br J Urol 1987;59:248-54.
- Sylvester RJ et al. The importance of prognostic factors in the interpretation of two EORTC metastatic prostate cancer trial. European organization for Research and Treatment of Cancer (EORTC) Genite-Urinary Tract Cancer Cooperative Group. Eur Urol 1998;33:134-43.
- Kienle E, Lubben G. Efficacy and safety of leuprorelin acetate depot for prostate cancer. The Gemen Leuprorelin Study Group. Urol Int 1996;56(Suppl 1):S23-30.

- 8. Montagnani Marelli M. Effects of LHRH agonists on the growth of human prostatic tumor cells: "In vitro" and "in vivo" studies. Arch Ital Urol Androl 1997;69:257-63.
- 9. Robustelli della Cuna FS, Robustelli della Cuna G. Ormoni antitumorali. In: Bonadonna G, Robustelli della Cuna G. Medicina Oncologica. 6° ed. 1999:633-58.
- Taylor CW et al. Multicenter randomized clinical trial of goserelin versus surgical ovariectomy in premenopausal patients with receptor-positive metastatic breast cancer: an intergroup study. J Clin Oncol 1998;16:994-9.
- Jonat W. Luteinizing hormone-releasing hormone analogues the rationale for adjuvant use in premenopausal women with early breast cancer. Br J Cancer 1998;78(Suppl 4):5-8.
- 12. Harvey HA et al. Medical castration produced by the GnRH leuprolide to treat metastatic breast cancer. J Clin Oncol 1985;3:1068-72.
- 13. Marini L et al. Direct antiproliferative effect of triptorelin on human breast cancer cells. Anticancer Res 1994;14:1881-5.
- Garcia-Giralt E et al. Phase II trial of decapeptyl (D-TRP-6), a potent luteinizing hormone-releasing hormone analogue in untreated advanced breast cancer. Am J Clin Oncol 1996;19:455-8.
- Saphner T et al. Phase II study of goserelin for patients with postmenopausal metastatic breast cancer. J Clin Oncol 1993;11:1529-35.
- Grumbach MM, Styne DM. Puberty: ontogeny, neuroendocrinology, physiology, and disorders. In: Wilson ID et al eds. Williams textbook of endocrinology. 9th ed. W. B. Saunders Company, 1998:1509-625.
- 17. Boepple PA et al. Use of a potent, longacting agonist of gonadotropinreleasing hormone (GnRH) in the treatment of precocious puberty. Endocr Rev 1986;7:24-33.
- 18. Boepple PA et al. Impact of sex steroids and their suppression of on skeletal growth maturation. Am J Physiol 1988;255E:559-66.
- 19. Meldrum DR et al. "Medina oophorectomy" using a long-acting GnRH agonist a possible new approach to the treatment of endometriosis. J Clin Endocrinol Metab 1982;54:1081-3.
- Cedar MI et al. Treatment of endometriosis with a long-acting gonadotropin-releasing hormone agonist plus medroxyprogesterone acetate. Obstet Gynecol 1990;75:641-5.
- 21. Maheux R. Treatment of uterine leiomyomata: past, present and future. Horm Res 1989;32:125-33.

Nota 52

La nota è abolita in quanto integrata nella nuova nota 32.

Nota 53

La nota è abolita in quanto integrata nella nuova nota 32.

Nota 54

La nota è abolita ed i medicinali in essa previsti rimangono in classe A senza nota, eccetto le specialità a base di Diazepam in gocce che vengono riclassificate in classe C.

Nota 55

Classe A, limitatamente alle seguenti indicazioni:

- trattamento iniettivo di infezioni moderate e serie delle vie respiratorie, delle vie urinarie, dei tessuti molli, intra-addominali, ostetrico-ginecologiche, ossee e articolari o setticemie.

Principi attivi: Carbenicillina; Cefamandolo; Cefmetazolo; Cefonicid; Cefotetan (*); Cefoxitina (*); Ceftezolo; Cefurossima; Mezlocillina; Piperacillina; Piperacillina + Tazobactam; Ticarcillina + Ac. Clavulanico.

- trattamento iniettivo delle infezioni causate da microrganismi resistenti ai più comuni antibiotici particolarmente nei pazienti defedati o immunocompromessi.

Principi attivi: Carbenicillina; Cefepime; Cefodizima, Cefoperazone; Cefotaxima; Ceftazidima; Ceftizoxima; Ceftriaxone; Mezlocillina; Piperacillina; Piperacillina + Tazobactam; Ticarcillina + Ac. Clavulanico.

(*): I medicinali a base di cefotetan e cefoxitina, nelle formulazioni somministrabili per via intramuscolare, saranno riclassificate in classe A con nota 55 entro il 1° giugno 2001, ai sensi dell'art.2 comma 5 del Decreto di cui il presente Allegato è parte integrante.

Motivazioni e criteri applicativi

Gli antimicrobici compresi nella presente nota sono rappresentati da beta-lattamine iniettabili, di cui due carbossipenicilline (carbenicillina –storica- e ticarcillina) e due ureidopenicilline (mezlocillina, piperacillina), anche in associazione a inibitori di beta-lattamasi (acido clavulanico, tazobactam) e, le rimanenti, cefalosporine iniettabili di II, III e IV generazione.

Tutti si distinguono per uno spettro più o meno esteso nei riguardi dei gram-negativi, conservando tuttavia un'attività contro i gram-positivi talvolta pari (specie le penicilline), sebbene più spesso inferiore a quella delle cefalosporine di I generazione.

Le carbossipenicilline, le ureidopenicilline e le cefalosporine iniettabili di II generazione (cefamandolo, cefmetazolo, cefonicid, cefotetan, cefoxitina, ceftezolo, cefurossima) presentano rilevanti analogie di spettro antibatterico e di attività clinica in infezioni, moderate e serie, da germi sensibili. Non presentano attività contro *Pseudomonas spp*.

Le carbossi- e, di più, le ureidopenicilline in associazione con inibitori di beta-lattamasi, le cefalosporine di III generazione (cefoperazone, cefodizima, cefotaxima, ceftazidima, ceftizoxima e ceftriaxone) e di IV (cefepime) dimostrano attività nei riguardi di gram-negativi produttori di beta-lattamasi non, o non sufficientemente, inibiti da carbossi- ed ureidopenicilline non associate ad inibitori di beta-lattamasi e da altre cefalosporine, quali Pseudomonas, Citrobacter, Serratia, Providencia, B. fragilis e ceppi di Hemophilus e Neisseria elaboratori di beta-lattamasi e cefalosporinasi. I suddetti antimicrobici sono a queste altamente stabili mentre sono sensibili a beta-lattamasi, cosiddette a spettro esteso (ESBL), specificatamente elaborate da diverse specie di enterobatteri, soprattutto Enterobacter e Klebsiella, risultando di regola non gran ché efficaci su specie di questi, nei cui riguardi può risultare più attiva la cefepime (la ceftizoxima ha una buona attività contro B. fragilis).

Sono pertanto da usare con cautela nelle infezioni dovute ai microorganismi detti, dato che, per mettere in evidenza la produzione di ESBL, occorrono particolari procedure.

Le cefalosporine di III generazione possono altresì, fatta eccezione per il cefoperazone, essere utili, dato il passaggio della barriera ematoencefalica, nelle meningiti da H. influenzae, meningococchi ed Enterobacteriacee, pneumococchi, Pseudomonas aeruginosa.

Carbossi e ureidopenicilline in associazione a inibitori delle beta-lattamasi e cefalosporine di III e IV generazione dovrebbero essere riservate al trattamento di infezioni nosocomiali da germi "difficili", multiresistenti e anche per il trattamento empirico tempestivo di sepsi ed altre infezioni gravi, intra ed extraospedaliere. Sono questi, infatti, gli antibiotici meno tossici fra quelli utilizzabili.

Ciò eviterebbe il largo uso attuale delle beta-lattamine iniettive nella pratica corrente, che è improprio per due importanti motivi.

Innanzitutto perché le infezioni extraospedaliere sono suscettibili di un trattamento efficace con agenti a spettro più ristretto per via orale (ad es. infezioni di orecchio, naso e gola, sinusiti, infezioni delle basse vie respiratorie, dei tessuti molli, delle vie urinarie). Fra tali agenti sono numerosi, infatti, quelli battericidi e resistenti alle beta-lattamasi; le loro favorevoli caratteristiche di spettro antibatterico, farmacodinamiche e farmacocinetiche, ben documentate nella letteratura internazionale, li rendono pienamente adatti al trattamento di infezioni anche non banali.

In secondo luogo (ma non meno importante) una generale limitazione dell'uso delle beta-lattamasi iniettive avrebbe il grande vantaggio di non espandere ulteriormente la resistenza batterica verso questi agenti, problema che per la sua diffusione e per la gravità delle conseguenze, è oggi particolarmente evidente nella letteratura internazionale e nella preoccupazione degli organismi di sanità pubblica.

Bibliografia

- 1. Berni C et al. Verso un'impiego più razionale dell'antibioticoterapia. Toscana Medica 1998:7-14.
- Craig WA. Antibiotic kinetics between pharmacokinetics and pharmacodynamics in determining dosage regimens for broadspectrum cephalosporins. Diagn Microbiol Infect Dis 1995;22:89-96.
- 3. Craig WA, Ebert SC. Killing and regrowth of bacteria in vitro: a review. Scand J Infect Dis 1990; (Suppl 74):S63-70.
- Del Favero A. La terapia antibiotica parenterale domiciliare: abusata, sottoutilizzata o male utilizzata? Informazioni sui farmaci 1997:21:37-43.
- Drusano GL. Pharmacology of anti-infective agents. In: Mandell GL et al, eds. Principles and Practice of Infectious Diseases.
 4th ed. 1995;225-33.
- Moellering RC Jr. Principles of antinfective therapy. In: Mandell GL et al, eds. Principles and Practice of Infectious Diseases. 4th ed. 1995:199-212.
- 7. Nicolau DP et al. Antibiotic kinetics and dynamics for the clinician. Med Clin North Am. 1995;79:477-95.
- Quintiliani R. Strategies for the cost-effective use of antibiotics. In: Gorbach SL et al, eds. Black Low Infectious Diseases. Saunders, 1992:348-9.
- Quintiliani R. Pharmaceutical reimbursement policy and physician prescribing patterns. A case study of oral and injectable cephalosporin usage in Italy. Todays Therapeutic Trends 1997;14:241-50.

Nota 55 bis

Classe A, per criticità d'uso limitatamente alla seguente indicazione:

- gravi infezioni da microrganismi difficili resistenti ai più comuni antibiotici, particolarmente nei pazienti defedati o immunocompromessi.

Principi attivi:

Amikacina; Gentamicina; Netilmicina; Tobramicina.

Motivazioni e criteri applicativi

Gli aminoglicosidi sono usati contro gravi infezioni (ad es. delle basse vie aeree o delle vie urinarie) da microrganismi gram-negativi difficili, specialmente se resistenti agli antibiotici, e nel sospetto di uno stato setticemico in soggetti defedati o immunocompromessi.

Sono, in tali condizioni, non infrequentemente impiegati in associazione con beta-lattamine (più spesso carbossi- o ureidopenicilline, cefalosporine iniettabili di III e IV generazione) per estenderne l'attività nei riguardi di potenziali grampositivi patogeni (contro cui gli aminoglicosidi hanno relativamente scarsa attività) e avvantaggiarsi del rilevante sinergismo tra i due tipi di antibiotici.

Sono stati altresì utilizzati (gentamicina) con penicilline o con vancomicina per ottenere attività battericida nel trattamento delle endocarditi enterococciche e ridurre il decorso di quelle da Streptococco viridans o stafilococco.

Il tipo di aminoglicoside e la dose giornaliera vanno scelti sulla base della tipologia dell'infezione e della suscettibilità del microrganismo responsabile. La tossicità è tempo- e concentrazione-dipendente per il rene e l'apparato oto-vestibolare. Il trattamento non dovrebbe superare i 7 giorni e andrebbe seguito con il rilievo delle concentrazioni dell'antibiotico nel siero e con il controllo della funzione renale.

Per tutti gli aminoglicosidi, la criticità d'uso è espressa dalla gravità delle affezioni con essi trattabili, di regola di interesse ospedaliero, da seguire con controllo stretto della loro somministrazione ed adeguate indagini di laboratorio anche per la possibilità di seri effetti sfavorevoli.

- 1. AHFS Drug information, American Society of Health System Pharmacists American Hospital Formulary Service, 2000, Aminoglycosides:62-77.
- 2. Facts and Comparisons. St. Louis: Walters Kluwer, 2000. Parenteral Aminoglycosides: 1319-28.
- 3. Chambers HF, Sande MA. The aminoglycosides. In: Goodman et Gilman's. The Pharmacological basis of Therapeutics, Hardman JG et al, eds. 9th ed. New York: Mc Graw Hill, 1996:1103-23.
- 4. Hughes WT. Guidelines for the use of antimicrobial agents in neutropenic patients with unex plained fever. J Infect Dis 1990;161:381-5
- 5. McCormack JP, Jewesson PJ. A critical reevaluation of the "therapeutic range" of aminoglycosides. Clin Infect Dis 1992;14:320-33.

Nota 56

Classe A, limitatamente al trattamento prescritto in ambito ospedaliero. Principi attivi: Aztreonam; Imipenem + Cilastatina; Rifabutina; Teicoplanina.

Il Registro USL è abolito.

Motivazioni e criteri applicativi

La nota riguarda antimicrobici potenti di impiego selettivo in determinate affezioni critiche (teicoplanina, rifabutina) a spettro antibatterico limitato ai soli gram negativi "difficili", simile, nei riguardi di questi, alle cefalosporine di III e IV generazione (aztreonam), ovvero (imipenem + cilastatina) da riservare, per potenza di efficacia clinica a vasto raggio, ai casi più delicati, cercando di conservare, con una prescrizione inizialmente ospedaliera confortata da adeguate indagini microbiologiche, la loro pienezza di azione antibatterica evitando il più possibile l'insorgenza di resistenza.

Le motivazioni da cui ha origine la nota 56 si basano pertanto, non solo sulla criticità d'uso clinico degli antimicrobici in essa compresi, ma anche su rilevanti aspetti medico-sociali a tutela della salute pubblica per il costante aumento di resistenza verso gli antimicrobici, legato ad un impiego spesso indiscriminato e non selettivo. Attualmente, il problema di assicurare un uso sempre più mirato degli antimicrobici per controllare l'insorgere delle resistenze, viene riconosciuto a livello internazionale come una vera e propria emergenza sanitaria.

La nota 56 garantisce di fatto la possibilità di proseguire, qualora necessario, a livello domiciliare ed a totale carico del Servizio Sanitario Nazionale, una terapia antimicrobica mirata e specifica prescritta in ambito ospedaliero, previa individuazione della patologia, assicurando in modo concreto la continuità assistenziale ospedale-territorio.

Bibliografia

- 1. Goodman et Gilman's. The Pharmacological Basis of Therapeutics. Hardman JG et al, eds. 9th ed. New York: McGraw Hill, 1996:1096-7, 1146-7, 1168, 1778, 1036-40.
- 2. Facts and Comparisons. St. Louis: Walters Kluwer, 2000. Aztreonam:1275-7; carbapenem:1269-75; teicoplanin KU37, rifabutin, KU 12:1389.
- 3. AHFS Drug information, American Society of Health-System Pharmacists American Hospital Formulary Service, 2000. Aztreonam: 226-34; Imipenem and cilastatin sodium: 247-56. 4. Antimicrobial resistance. *BMJ* 1998; 317:609-71.
- 5. Levy SB. Multidrug resistance a sign of the times. New Engl J Med 1998;338:1376-8.

Nota 57

Classe A, limitatamente alla seguente indicazione:

- prevenzione e trattamento di nausea e vomito causati da chemioterapia emetizzante.

Principi attivi:

Dolasetron; Granisetron; Ondansetron; Tropisetron.

Motivazioni e criteri applicativi

Gli antagonisti dei recettori serotoninergici (5-HT3) sono indicati nel trattamento della nausea e vomito indotto da chemioterapia. La concomitante somministrazione di desametasone ne migliora l'efficacia proteggendo fino al 90% dei pazienti dalla comparsa di nausea/vomito acuto (entro 24 ore dopo la chemioterapia). L'efficacia si riduce (40-60%) quando il trattamento viene effettuato in pazienti con vomito tardivo (entro 5 giorni dopo chemioterapia) (1).

Il meccanismo d'azione di questi farmaci non è ben chiaro ma è noto che bloccano i recettori specifici presenti nell'area postrema alla base del IV ventricolo e le fibre vagali afferenti nello stomaco e duodeno.

Gli antagonisti dei recettori 5-HT3 non sono efficaci nel trattamento di nausea e vomito in pazienti con rallentato svuotamento gastrico o dispepsia e non dovrebbero essere usati nel trattamento di pazienti con malattie gastrointestinali e nausea/vomito. L'azione rallentante il tempo di transito intestinale giustifica la comparsa di stipsi che è uno degli effetti collaterali più frequenti degli antagonisti dei recettori 5-HT3; altri effetti collaterali in ambito digestivo sono la comparsa di dolore addominale e singhiozzo. Sono inoltre stati descritti cefalea, sensazione di calore e rossore cutaneo, alterazione degli enzimi epatici, affaticamento, oltre che reazioni gravi di ipersensibilità (2).

Bibliografia

- 1.The Italian Group for antiemetic Research. Dexamethasone alone or in combination with ondansetron for the prevention of delayed nausea and vomiting induced by chemiotherapy. New Engl J Med 2000;342:1554-9.
- 2.Talley NJ. 5-hydroxytryptamine agonists and antagonists in the modulation of gastrointestinal motility and sensation: clinical implications. Aliment Pharmacol Ther 1992;6:273-89.

Nota 58

L'uso terapeutico dell'ossigeno liquido e gassoso è a carico del SSN. Per la forma liquida la prescrizione a carico del SSN è limitata ai soggetti affetti da insufficienza respiratoria cronica in ossigeno-terapia a lungo termine, accertata secondo le modalità previste dal DMS 329/99 "Regolamento recante norme di individuazione delle malattie croniche e invalidanti".

La dispensazione di ossigeno liquido e gassoso, in qualsiasi volume e per qualunque tipo di patologia, attuata tramite le farmacie aperte al pubblico, deve avvenire senza onorario professionale relativo alla dispensazione.

Nota 59

Classe A, limitatamente alla seguente indicazione:

- encefalopatia porto-sistemica in corso di cirrosi epatica.

Principi attivi:

Lattitolo; Lattulosio.

Il Registro USL è abolito.

Nota 61

La nota è abolita in quanto integrata nella nuova nota 32.

Nota 63

La nota è abolita ed i medicinali in essa previsti rimangono in classe A senza nota.

Nota 65

Classe A, limitatamente alle seguenti indicazioni:

- sclerosi multipla relapsing-remitting (recidivante-remittente) nei pazienti con punteggio di invalidità compreso fra 1 e 5,5 all'EDSS di Kurtzke.

Principio attivo: Interferone beta-1a ricombinante.

Specialità: Avonex 4 fl. liof. + 4 sir. solv. + 8 aghi; Rebif 12 sir. 22 mcg 6.000.000 UI; Rebif 12 sir. 44 mcg 12.000.000 UI.

Principio attivo: Int. rferone beta-1b ricombinante.

Specialità: Betaferon sc 15 fl. 0,25 mg + 15 fl.; Betaferon sc 15 fl. 0,25 mg + 15 sir. uso sc.

Prescrizione e dispensazione riservata ai Centri autorizzati, con compilazione delle schede di cui all'allegato 3 al D.M. 5 febbraio 1996.

- sclerosi multipla secondariamente progressiva -forma clinica caratterizzata da iniziale decorso remittente seguito da progressione con o senza ricadute- nei pazienti con un punteggio di invalidità compreso tra 3 e 6,5 all'EDSS di Kurtzke e almeno 2 ricadute o 1 punto di incremento all'EDSS nei due anni precedenti.

Principio attivo: Interferone beta-1b ricombinante.

Specialità: Betaferon sc 15 fl. 0,25 mg + 15 fl.; Betaferon sc 15 fl. 0,25 mg + 15 sir. uso sc.

Prescrizione e dispensazione riservata ai Centri autorizzati, con compilazione delle schede di cui all'allegato 3 al D.M. 5 febbraio 1996, opportunamente modificate a livello regionale.

Nota 66

Classe A, limitatamente alle seguenti indicazioni:

- artropatie su base connettivitica;
- · osteoartrosi in fase algica o infiammatoria;
- dolore neoplastico lieve o moderato;
- dolore neoplastico severo, in associazione con gli oppiacei;
- attacco acuto di gotta.

Farmaci antinfiammatori (FANS) non selettivi:

Aceclofenac; Acetametacina; Acido mefenamico; Acido niflumico; Acido tiaprofenico; Amtolmetina guacile; Cinnoxicam; Diclofenac; Diclofenac + Misoprostolo; Fentiazac; Flurbiprofene; Furprofene; Ibuprofene; Ibuprofene + arginina; Indometacina; Ketoprofene; Meloxicam; Nabumetone; Naprossene; Nimesulide; Nimesulide beta-ciclodestrina; Oxaprozina; Piroxicam; Piroxicam beta-ciclodestrina; Proglumetacina; Sulindac; Tenoxicam.

Farmaci antinfiammatori inibitori selettivi della ciclossigenasi2 (COX2):

- osteoartrosi in fase algica: Rofecoxib;

osteoartrosi in fase algica, artrite reumatoide: Celecoxib.

Motivazioni e criteri applicativi

In dosi singole, i FANS hanno attività analgesica paragonabile a quella del paracetamolo. In dosi adeguate e per somministrazioni ripetute hanno effetto analgesico protratto e attività antinfiammatoria, proprietà che li rendono particolarmente efficaci per il dolore continuo associato a flogosi.

I FANS sono gravati da una incidenza di effetti gastrointestinali sfavorevoli (ulcera peptica e sue complicanze; emorragie). Il rischio di ospedalizzazione per una complicanza grave e potenzialmente fatale è stimato fra l'1 e il 2% per anno (1). Questa incidenza aumenta nei soggetti a rischio, come specificato nella nota 1. Per questo motivo uno dei FANS in nota associa come gastroprotettore il misoprostolo e, pertanto, va riservato ai pazienti a rischio. I FANS possono inoltre ridurre l'efficacia degli antipertensivi e dei diuretici, e -in soggetti predisposti e in associazione con altri farmaci nefrolesivi- determinare o aggravare insufficienza renale.

Celecoxib e rofecoxib sono inibitori selettivi della ciclossigenasi2 (COX2) e lasciano immodificata l'attività della ciclossigenasi1 (COX1), mentre i FANS non selettivi inibiscono COX1 e COX2. All'inibizione della COX1 è attribuita la genesi dei danni gastrointestinali da FANS, che in ipotesi non dovrebbero verificarsi usando gli inibitori selettivi della COX2. Su queste premesse, numerosi trial hanno confrontato l'incidenza di danni gastroduodenali da inibitori della COX2 e rispettivamente da FANS non selettivi. Tralasciando gli studi che valutavano le erosioni endoscopiche, di incerto significato clinico, limitiamo l'analisi agli studi che esaminavano l'incidenza di ulcere sintomatiche o complicanze, cioè emorragie, perforazioni e stenosi. Sono disponibili due meta-analisi. La prima (2), che include 8 trial di fase 2 e 3 di un inibitore della COX2 vs FANS non selettivi, ha dimostrato una riduzione di eventi di circa un terzo (1,3% rispetto a 1,8%). Non è chiaro però quale fosse la riduzione delle complicanze rispetto a quella delle ulcere sintomatiche. La seconda meta-analisi (3) che include quattordici trial dimostra una riduzione significativa delle complicanze dell'ulcera nei pazienti trattati con inibitori selettivi della COX2 rispetto a FANS tradizionali.

Rimane poco definito il vantaggio degli inibitori della COX2 sulle complicanze gastrointestinali maggiori, nei pazienti in trattamento associato con piccole dosì di aspirina (4). Nei trial pubblicati, gli inibitori della COX2 hanno mostrato una buona tollerabilità extradigestiva. E' tuttavia ben noto che la sensibilità dei trial nel rilevare gli eventi avversi dei farmaci è limitata; segnalazioni di effetti avversi in singoli soggetti cominciano ad essere pubblicati (5). Sarà pertanto necessario rivalutare il profilo di sicurezza degli inibitori della COX2 quando l'esperienza post-marketing sarà più ampia. Questi aspetti di sicurezza e la limitata evidenza dei vantaggi terapeutici maggiori (quelli sulle complicanze) spiegano il tono generalmente cauto dei commenti pubblicati in letteratura (6-8). Intanto, è appropriato usare cautela nell'impiego di questi farmaci, soprattutto in soggetti per qualunque ragione suscettibili di effetti sfavorevoli a carico del rene e dell'apparato cardiovascolare.

Bibliografia

- 1. Lanza FL. A guideline for the treatment and prevention of NSAID-induced ulcers. Am J Gastroenterology 1998;93:2037-46.
- 2. Langman MJ et al. Adverse upper gastrointestinal effects of Rofecoxib compared with NSAIDs. JAMA 1999;282:1929-33.
- 3. Goldstein JL et al. Reduced risk of upper gastrointestinal ulcer complications with CELECOXIB, a novel COX2 inhibitor. Am J Gastroenterol 2000;95:1681-90.
- 4. Silverstein FE et al. Gastrointestinal toxicity with Celecoxib vs Nonsteroidal Anti-inflammatory Drugs for osteoarthritis and rheumatoid arthritis. The CLASS study: a randomized controlled trial. JAMA 2000;284:247-55.
- 5. Celecoxib (Celebrex TM): 1 year later. Canadian Adverse Drug Reaction Newsletter 2000;10.
- 6. Beejay U, Wolfe MM. Cyclooxygenase 2 selective inhibitors: panacea or flash in the pan? Gastroenterology 1999;117:1002-5.
- 7. Peterson WL, Cryer B. COX-1 sparing NSAIDs: is the enthusiasm justified? JAMA 1999;282:1961-3.
- 8. Lichtenstein DR, Wolfe MM. COX-2-selective NSAIDs: new and improved? JAMA 2000;284:1297-9.

Note 67 La nota è abolita ed i medicinali in essa previsti rimangono in classe A senza nota. Nota 69 La nota è rinumerata a 48 bis. Nota 70 La nota è abolita ed i medicinali in essa previsti rimangono in classe A senza nota.

La nota è abolita e trasformata in un elenco di farmaci per i quali è prevista la possibilità di distribuzione diretta anche da parte delle strutture pubbliche.

Nota 71 bis

La nota è abolita ed i medicinali in essa previsti rimangono in classe A senza nota.

Nota 72

La nota è abolita ed i medicinali in essa previsti rimangono in classe A senza nota.

Nota 74

Classe A, limitatamente alla seguente indicazione:

- trattamento dell'infertilità femminile e dell'infertilità maschile.

Principi attivi (secondo le indicazioni autorizzate - vedi scheda tecnica):

Follitropina α da DNA ricombinante; Follitropina β da DNA ricombinante, Menotropina, Urofollitropina.

La prescrizione è consentita solo su diagnosi e piano terapeutico di centri specializzati, Universitari o delle Aziende sanitarie, individuati dalle Regioni e dalle Province autonome di Trento e Bolzano.

Il Registro USL è abolito.

Motivazioni e criteri applicativi

Le alterazioni dei fenomeni fisiologici dell'ovulazione rappresentano un'importante causa di infertilità di coppia (18-25%

L'individuazione dell'ovulazione in queste donne è finalizzata ad indurre lo sviluppo follicolare e la conseguente ovulazione.

Il trattamento dell'infertilità femminile con gonadotropine è pertanto consigliato in caso di situazioni patologiche quali anovulazione ipogonadotropica (di origine ipofisaria o ipotalamica) o anovulazione normogonadotropica e normoestrogenica (sindrome dell'ovaio policistico (PCOS), ecc.) solo dopo stimolo dell'ovulazione con altri farmaci (clomifene) o alterato rapporto nelle gonadotropine.

L'infertilità maschile ha diverse cause, spesso difficilmente diagnosticabili, e, in non più il 10% dei casi, esiste un razionale per un intervento terapeutico efficace. Il trattamento con gonadotropine è consigliato in caso di accertata carenza di queste.

Oltre a situazioni patologiche di infertilità, le gonadotropine sono utilizzate in donne normo-ovulanti per lo sviluppo follicolare multiplo ai fini della cosiddetta "terapia riproduttiva assistita", ad es. per la fertilizzazione in vitro.

Tale trattamento, effettuato spesso con dosi di gonadotropine improprie ed elevate, può essere responsabile:

- a) della cosiddetta sindrome di iperstimolazione ovarica, con passaggio di liquido nello spazio peritoneale e conseguenti ipovolemia, oliguria, emoconcentrazione, ascite massiva, eventualmente emoperitoneo, shock anche ad esito letale, cui occorre tempestivamente provvedere;
- b) di eventi tromboembolici in concomitanza o indipendenti dalla suddetta sindrome a carico di organi critici (cervello, polmone e delle estremità);
- c) di complicazioni polmonari (atelettasia, dispnea, tachipnea, sindrome della insufficienza respiratoria acuta), oltre a cisti ovariche, torsione degli annessi, forti caldane, reazioni febbrili, nausea, crampi addominali, meteorismo, gravidanze ectopiche e multiple.

Il carcinoma ovarico viene anche ricordato come un evento avverso tardivo dopo iperstimolazione gonadotropinica in donne normo-ovulanti.

Assolutamente controindicati sono i rapporti sessuali nei casi in cui si ha un grosso aumento delle ovaie dopo stimolazione con gonadotropine, per pericolo di emoperitoneo e rottura di cisti ovariche.

Nell'uomo, la somministrazione di gonadotropine provoca ginecomastia, dolore al seno, mastite, nausea, anormalità delle frazioni lipoproteiche, aumento nel sangue degli enzimi epatici, eritrocitosi.

- Bibliografia

 1. AHFS Drug information, American Society of Health-System Pharmacists 2000:2816-9.
- 2. Facts and comparisons. St. Louis: Walter Kluwer, 2000:246-58.

assessor-blind, randomized, clinical trial. Fertil Steril 1998;69:19-25.

- 3. Spirtas R et al. Fertility drugs and ovaric cancer. Red alert or red herring? Fertil Steril 1993;59:291-5.
- Leibowitz D, Hoffman J. Fertility drug therapies: past, present, and future. J Obstet Gynecol Neonatal Nurs 2000;29:201-10.
 Coelingh Bennink HJ et al. Recombinant follicle-stimulating hormone (FSH; Puregon) is more efficient than urinary FSH (Metrodin) in women with clomiphene citrate-resistant, normogonadotropic chronic anovulation. A prospective, multicenter,

Nota 75

Classe A, limitatamente a soggetti medullolesi.

Principi attivi:

Sildenafil (*), Alprostadil.

Motivazioni e criteri applicativi

Pur nel massimo rispetto delle norme sulla riservatezza dei dati personali dei propri assistiti, il medico prescrittore deve essere sempre in grado di documentare ai servizi delle ASL che ne facessero richiesta che le prescrizioni del farmaco sono indirizzate a soggetti con lesioni permanenti del midollo spinale con compromissione della funzione erettile.

(*): I medicinali a base di sildenafil saranno riclassificati in classe A con nota 75 entro il 1° marzo 2001, ai sensi dell'art. 2 comma 8 del Decreto di cui il presente Allegato è parte integrante.

Nota 76

Classe A, limitatamente ai bambini nei primi tre anni di vita, alle donne in gravidanza e agli anziani.

Principi attivi:

Ferrico gluconato; Ferrico polimaltosato; Ferroso gluconato; Ferroso polistirensulfonato.

Nota 77

La nota è abolita ed i medicinali in essa previsti sono riclassificati in classe C.

Nota 78

Classe A, limitatamente a pazienti che non rispondono ai beta-bloccanti o in cui i beta-bloccanti siano terapeuticamente insufficienti o controindicati.

Principi attivi:

Apraclonidina; Brimonidina; Brinzolamide; Dorzolamide; Latanoprost.

Nota 79

Classe A, limitatamente alle seguenti indicazioni:

- profilassi secondaria di fratture osteoporotiche post-menopausa in donne con pregresse fratture vertebrali o del femore non dovute a traumi efficienti.

La frattura di un corpo vertebrale deve essere documentata da un esame radiologico che evidenzi una riduzione di 4 mm o più (15%) dell'altezza globale del corpo vertebrale.

Principi attivi (secondo le indicazioni autorizzate - vedi scheda tecnica):

Acido alendronico; Acido risendronico; Ralossifene.

- profilassi secondaria di fratture osteoporotiche in uomini con pregresse fratture vertebrali o del femore non dovute a traumi efficienti. La frattura di un corpo vertebrale deve essere documentata con i criteri sopra riportati. Principio attivo:

Acido alendronico.

- profilassi secondaria di fratture osteoporotiche in donne o uomini trattati per almeno 6 mesi pari a o superiori a 7,5 mg/die di prednisone o dosi equivalenti di altri corticosteroidi, con pregresse fratture vertebrali o del femore non dovute a traumi efficienti.

Principi attivi:

Acido alendronico; Acido risendronico.

In tutte le indicazioni è raccomandata la somministrazione associata di calcio e vitamina D.

Il Registro USL è abolito.

Motivazioni e criteri applicativi

- Profilassi secondaria di fratture osteoporotiche post-menopausa. Per ognuno dei tre farmaci è documentata l'efficacia nel ridurre l'incidenza di fratture post-menopausali (1-8). L'entità di questo effetto, espressa nel numero di donne da trattare per 3 anni, per evitare una frattura vertebrale (NNT) è compreso fra 10 e 20; l'effetto è più modesto per le fratture non vertebrali e per quelle del femore. L'utilità di questi farmaci per la prevenzione di fratture in donne con osteoporosi ma senza fratture pregresse è fortemente limitata dalla minore frequenza di fratture (NNT-100) e dalle riserve sull'accuratezza della densitometria minerale ossea come singolo indicatore del rischio di fratture (9,11). Va ricordato inoltre che per la prevenzione delle fratture, e particolarmente quelle del femore, sono necessari anche provvedimenti non farmacologici, come l'esercizio fisico, un ambiente che minimizzi il rischio di traumi, ecc. (12,13) ed un adeguato apporto dietetico di calcio e vitamina D.
- Profilassi secondaria di fratture osteoporotiche in uomini. L'efficacia nel prevenire le fratture osteoporotiche è stata valutata in un trial controllato e randomizzato per il solo alendronato (14), al quale pertanto si riferisce la nota. Nel trial il trattamento preveniva solo le fratture vertebrali. Tuttavia, il numero dei pazienti del trial (241) non era calcolato per valutare gli effetti del trattamento sulle fratture osteoporotiche, fra cui quelle vertebrali sono le meno frequenti, pertanto non si può escludere un risultato falso negativo.

Profilassi secondaria di fratture osteoporotiche in donne o uomini trattati per più di 6 mesi con più di 7,5 mg/die di prednisone. Effetti favorevoli dei bifosfonati sulla densità minerale ossea sono stati rilevati in più trial randomizzati. L'efficacia per la prevenzione delle fratture vertebrali (ma non delle fratture non vertebrali) è stata dimostrata in un trial randomizzato per il risedronato (15), e più recentemente per l'alendronato (16), mentre un trial con etidronato (17) aveva ottenuto una riduzione di fratture statisticamente non significativa. In questi e in altri studi, l'esposizione ai corticosteroidi che induce il rischio di osteoporosi clinicamente significativa e di fratture osteoporotiche è generalmente stimata in 7,5 mg/die o più di prednisone o equivalenti per 6 o più mesi. E' importante l'osservazione che gli effetti favorevoli dei bifosfonati sulle fratture e sulla densità minerale ossea sono più evidenti nelle donne post-menopausa.

Mentre alendronato e risedronato appartengono entrambi alla classe dei bifosfonati, il raloxifene è un modulatore dei recettori estrogenici. Esso associa agli effetti sull'osso quello di ridurre fattori aterogeni come il colesterolo e le lipoproteine LDL (4-6); non è ancora noto se quest'effetto su indicatori biochimici si traduca in una riduzione di eventi cardiovascolari (infarto del miocardio, altri).

I tre farmaci della nota non sono privi di effetti indesiderati: l'alendronato può causare o accentuare esofagite (18,19) particolarmente in donne con reflusso gastro-esofageo o alterata motilità esofagea, o che assumono FANS, o che sono incapaci di seguire le raccomandazioni del foglietto illustrativo (compressa presa a digiuno con abbondante acqua, posizione eretta o seduta per almeno trenta minuti dopo). Secondo i dati riportati in alcuni piccoli trial pubblicati in abstract e un trial comparativo su 515 donne (20), il risedronato risulterebbe meglio tollerato. È tuttavia necessario tener presente che i danni esofagei da alendronato non emergono dai trial, ma dalla più estesa e meno controllata esperienza post-commercializzazione. Gli effetti indesiderati del raloxifene sono correlati al suo meccanismo d'azione: effetti minori sono le vampate di calore, crampi alle gambe, edema periferico. L'effetto indesiderato più serio, peraltro comune agli estrogeni, è rappresentato dall'incidenza di tromboembolia venosa, che era dell'1% nelle donne trattate, e dello 0,3% nelle donne che ricevevano un placebo (4,5).

Bibliografia

- Black DM et al. Randomised trial of effect of alendronate on risk of fracture in women with existing vertebral fractures. Lancet 1996;348:1535-41.
- 2. Eastell R. Drug Therapy: treatment of postmenopausal osteoporosis. N Engl J Med 1998;338:736-46.
- Harris ST et al. Effects of risedronate treatment on vertebral and non vertebral fractures in women with postmenopausal osteoporosis. JAMA 1999;282:1344-52.
- Ettinger B et al. Reduction of vertebral fracture risk in postmenopausal women with osteoporosis treated with raloxifene: results from a 3-year randomized clinical trial. JAMA 1999;282:637-45.
- 5. Mc Clung M. Therapy for fracture prevention. JAMA 1999;282:687-9.
- 6. Khovidhunkit W et al. Clinical effects of raloxifene hydrochloride in women. Ann Intern Med 1999;130:431-9.
- 7. McClung M et al. Effect of risedronate on hip fracture risk in elderly women. N Engl J Med 2001 (in stampa).
- Reginster J et al. Randomized trial of the effects of risedronate on vertebral fractures in women with established postmenopausal osteoporosis. Osteop Intern 2000:11:83-91.
- 9. Willkin T. Changing perceptions in osteoporosis. BMJ 1999;318:862-5.
- 10. De Laet CE et al. Bone density and risk of hip fracture in men and women: cross sectional analysis. BMJ 1997;315:221-5.
- Marshall D et al. Meta-analysis of how well measures of bone mineral density predict occurrence of osteoporotic fractures. BMJ 1996;312:1254-9.
- 12. Tinetti ME et al. A multifactorial intervention to reduce the risk of falling among elderly people living in the community. N Engl J Med 1994;331:821-7.
- 13. Keen RW. Effects of lifestyle interventions on bone health. Lancet 1999;354:1923-4.
- 14. Orwoll E et al. Alendronate for the treatment of osteoporosis in men. N Engl J Med 2000;343:604-10.
- 15. Wallach S et al. Effects of risedronate treatment on bone density and vertebral fracture in patients on corticosteroid therapy. Calc Tissue Int 2000;67:277-85.
- 16. Adachi JD et al. Two-year effects of alendronate on bone mineral density and fracture in patients on glucocorticoids. Arthritis and Rheumatism 2000, in stampa. (Estensione a 2 anni dello studio: Saag KG et al. Alendronate for the prevention and treatment of glucocorticoid-induced osteoporosis. N Engl J Med 1998;339:292-9.
- 17. Adachi JD et al. Intermittent etidronate therapy to prevent conticosteroid-induced osteoporosis. N Engl J Med 1997;337:382-7.
- 18. De Groen PC et al. Esophagitis associated with the use of alendronate. N Engl J Med 1996;335:1016-21.
- 19. Mackay FJ et al. for the Drug Safety Research Unit, Southampton. United Kingdom experience with alendronate and esophageal reactions. Br J Gen Pract 1998;48:1161-2.
- Lanza FL et al. Endoscopic comparison of esophageal and gastroduodenal effects of risedronate and alendronate in postmenopausal women. Gastroenterology 2000;119:631-8.

Nota 80

La nota è abolita ed i medicinali in essa previsti rimangono in classe A senza nota.

Nota 81

La nota è abolita ed i medicinali in essa previsti rimangono in classe A senza nota.

Nota 82

Classe A, limitatamente alle seguenti indicazioni:

- nella terapia di mantenimento dell'asma persistente di moderata entità come trattamento aggiuntivo alla terapia steroidea per via inalatoria, qualora non si sia raggiunto un adeguato controllo della sintomatologia asmatica:
- nella profilassi dell'asma da esercizio fisico.

Principi attivi:

Montelukast; Zafirlukast.

Motivazioni e criteri applicativi

Gli antagonisti dei recettori dei cisteinil-leucotrieni rappresentano il primo trattamento dell'asma bronchiale che sia derivato dalla ricerca di un inibitore di un specifico processo fisiopatologico. I leucotrieni infatti hanno la proprietà di essere potenti broncocostrittori e di indurre risposte fisiopatologiche simili a quelle associate all'asma (edema tissutale, migrazione degli eosinofili, secrezione da parte delle cellule delle vie respiratorie).

L'efficacia di questi farmaci nel trattamento cronico dell'asma bronchiale è stata valutata in numerosi studi clinici che hanno previsto periodi di osservazione variabili da 10 giorni a 6 mesi. In questi studi, gli antagonisti recettoriali dei leucotrieni sono stati confrontati con placebo in pazienti con asma lieve-moderato in trattamento o meno con i farmaci della terapia tradizionale. La loro somministrazione orale migliora la funzione respiratoria, attenua i sintomi dell'asma, riduce la dose dei cortisonici per via inalatoria richiesti per mantenere il controllo della malattia, riduce la frequenza delle esacerbazioni della malattia che richiedono l'uso di corticosteroidi per via orale e riduce l'uso di emergenza dei farmaci beta-stimolanti.

Lo specifico ruolo degli antagonisti dei leucotrieni nella terapia dell'asma è ancora in corso di valutazione da parte della comunità scientifica. A fronte degli aspetti fisiopatologici sopra ricordati, complessivamente i benefici clinici sono di entità modesta. D'altro canto sono ancora pochi i trial clinici di confronto con i farmaci attualmente consigliati dalle linee-guida

C'è attualmente un accordo diffuso per considerare gli antagonisti dei leucotrieni tra i farmaci di "seconda linea", aggiuntivi cioè alla terapia steroidea per via inalatoria che costituisce la terapia di prima scelta.

Nell'asma da esercizio fisico riducono la broncocostrizione indotta dall'iperventilazione dal 50 all'80%. Quando gli antagonisti dei leucotrieni sono somministrati prima dell'esercizio riducono notevolmente il tempo di recupero di una normale funzione polmonare con grado di protezione che ha la caratteristica di risultare variabile da paziente a paziente, essendo completo in alcuni e scarso in altri. Recenti dati indicano che la prolungata somministrazione di antagonisti dei leucotrieni determina un effetto di broncoprotezione di maggior durata nel tempo rispetto a quello indotto dai beta-stimolanti, in rapporto al mancato sviluppo di tolleranza.

La recente introduzione degli antagonisti dei leucotrieni (primi mesi del 1998) ha fatto rilevare un favorevole indice terapeutico ma non ha ancora permesso di valutare compiutamente i possibili effetti collaterali. Alcune segnalazioni riportano quadri clinici di notevole gravità (sindrome di Churg Strauss), interpretati anche come dovuti a smascheramento di questa sindrome in seguito alla riduzione dei corticosteroidi. Si raccomanda, comunque, una riduzione graduale dei cortisonici nei pazienti trattati con antagonisti dei leucotrieni.

Bibliografia

- 1. The Medical letter 18, 1999;6.
- Alastair J.J. Wood. Treatment of asthma with drugs modifying the leukotriene pathway. N Engl J Med 1999;340:197-206.
- 3. Lewis JS. Newer asthma terapies. Ann Intern Med 1999;130:531-2.
- 4. Lipworth BJ. Leukotriene-receptor antagonists. Lancet 1999;353:57-62.
- 5. Malmstrom K et al. Oral montelukast, inhaled beclometasone, and placebo for chronic asthma. Ann Intern Med 1999;130:487-
- Wenzel SE. Antileukotriene drugs in the management of asthma. JAMA 1998;280:2068-9.
 Roche N. Pulmonary medicine. BMJ 1999;318:171-6.
- 8. Barnes NC. Effects of antileukotrienes in the treatment of asthma. Am J Resp and Crit Care Med 2000;161(Suppl 2):S73-6.
- 9. Edelman JM et al. Oral montelukast compared with inhaled salmeterol to prevent exercise-induced bronchoconstriction. Ann Int Med 2000;132:97-104.

Nota 83

Classe A, limitatamente ai pazienti affetti da Sindrome di Sjögren primitiva o secondaria.

Principi attivi:

Medicinali denominati comunemente "Lacrime artificali" (*)

Motivazioni e criteri applicativi

Non sono disponibili trattamenti curativi della sindrome di Sjögren primitiva e secondaria. La terapia è pertanto sintomatica delle manifestazioni di insufficienza esocrina. Anche se non esistono studi controllati che abbiano dimostrato l'efficacia clinica del trattamento con sostituti artificiali delle lacrime tale terapia è considerata universalmente utile nel rilevare i sintomi legati alla secchezza oculare.

(*):I medicinali denominati comunemente "lacrime artificiali" saranno valutati ai fini della rimborsabilità e del prezzo entro il 31/01/2001 e saranno successivamente riclassficati in classe A con nota 83 entro il 1° marzo 2001, ai sensi dell'art. 2 comma 9 del Decreto di cui il presente Allegato è parte integrante.

Nota 84

Classe A, limitatamente alle seguenti indicazioni:

- nei soggetti immunocompetenti: limitatamente a trattamento delle infezioni da Herpes simplex a localizzazione genitale sia acute che recidivanti. Profilassi delle recidive a localizzazione genitale. Trattamento della Varicella e delle infezioni da Herpes Zoster;
- nei soggetti immunodepressi: tutte le indicazioni autorizzate.

Principi attivi (secondo le indicazioni autorizzate - vedi scheda tecnica):

Aciclovir: Valaciclovir.

Registro USL

La prescrizione di farmaci le cui note contengono la specificazione "Registro USL" deve essere sottoposta a particolari forme di controllo delle quali si individuano le modalità:

- a) in particolare sulla scheda debbono essere riportati:
 - la patologia per la quale il farmaco viene prescritto;
 - il dosaggio e la durata del trattamento, eventuali modalità di somministrazione (piano terapeutico);
 - la data di formulazione della diagnosi;
- b) presso il Servizio Farmaceutico di ogni USL viene attivato un Registro per ciascuna delle patologie prese in considerazione nelle note riportanti la specificazione "Registro USL":
- c) il Registro riporta i dati indicati nel modello di scheda;
- d) il medico che ha già in cura, o che fa la diagnosi e la prescrizione a carico del SSN per una delle patologie previste, è tenuto in modo vincolante ad inviare la scheda al Servizio Farmaceutico della USL di residenza del paziente;
- e) copia della scheda deve essere inviata al medico di medicina generale se la stessa viene compilata dal medico della struttura pubblica di II livello che fa la diagnosi e la prescrizione a carico del SSN ed elabora il piano terapeutico del quale deve essere indicata la durata;
- f) sulla base del Registro USL verranno attivate le opportune verifiche circa la correttezza della prescrizione, secondo le procedure previste dalle norme di legge in vigore. Il Registro USL va rinnovato solo alla scadenza di detto periodo e/o per sopravvenuta necessità di modifiche del piano terapeutico stesso e comunque non oltre un anno dall'attivazione precedente;
- g) i dati contenuti nei Registri saranno utilizzati dalle USL per realizzare un programma di sorveglianza epidemiologica e di ricerca.

LE NUOVE NOTE

ALLEGATO 3bis

AIC	Specialità	Confezione	Ditta
Note W	in the second	A STATE OF THE STA	٠,
4 <i>02BC03</i>	Lansoprazolo		
3488014	LANGAST	"15 MG CPS RIGIDE" 14 CPS RIGIDE	HOME PRODUCT
488026	LANGAST	"30 MG CPS RIGIDE" 14 CPS RIGIDE	HOME PRODUCT
600029	LANSOX	"15 MG CPS" 14 CPS	TAKEDA
600017	LANSOX	"30 MG CPS" 14 CPS	TAKEDA
755027	LIMPIDEX	"15 MG CPS" 14 CPS	SIGMATAU
755015	LIMPIDEX	"30 MG CPS" 14 CPS	SIGMATAU
775029	ZOTON	"15 MG CPS" 14 CPS	WYETH LEDERLI
775017	ZOTON	*30 MG CPS* 14 CPS	WYETH LEDERLI
02BB01	Misoprostolo		
488015	CYTOTEC	50 CPR 200 MCG	CONTINENTAL
7307014	MISODEX	*200* 50 CPR 200 MCG	PHARMA INC MONSANTO
A02BC01	Omeprazolo		HOLDING GMBH
245114	•	*10 MG CPS A RILASCIO MODIFICATO* 14 CPS	ASTRAZENECA
245090	ANTRA		ASTRAZENECA ASTRAZENECA
245090 804082	ANTRA	"20 MG CPS A RILASCIO MODIFICATO" 14 CPS	ASTRAZENECA ASTRAZENECA
804082 804106	LOSEC	*10 MG CPS A RILASCIO MODIFICATO* 14 CPS	
783074	LOSEC	"20 MG CPS A RILASCIO MODIFICATO" 14 CPS	ASTRAZENECA / BRACCO
783074	MEPRAL	"20 MG CPS A RILASCIO MODIFICATO" FLAC. VETRO DA 14 CPS	BRACCO
783086	MEPRAL	"10 MG CPS A RILASCIO MODIFICATO" 14 CPS	
783096 803104	MEPRAL	"20 MG CPS A RILASCIO MODIFICATO" 14 CPS	BRACCO MALESCI
303080	OMERRAZEN	*20 MG CPS A RILASCIO MODIFICATO* 14 CPS	MALESCI
	OMEPRAZEN	*10 MG CPS A RILASCIO MODIFICATO*14 CPS	MALESCI
.02BC02	Pantoprazolo		
34094	PANTECTA	14 CPR GASTRORESISTENTI 20 MG IN FLAC.	RAVIZZA
34029	PANTECTA	14 CPR GASTRORESISTENTI 20 MG IN BLISTER *	RAVIZZA
834017	PANTECTA	14 CPR 40 MG	RAVIZZA
35022	PANTOPAN	14 CPR GASTRORESISTENTI 20 MG IN BLISTER	PHARMACIA
335010	PANTOPAN	14 CPR 40 MG	PHARMACIA
35097	PANTOPAN	14 CPR GASTRORESISTENTI 20 MG IN FLAC.	PHARMACIA
961018	PANTORC	14 CPR GASTR. 40 MG	BYK GULDEN
981119	PANTORC	14 CPR GASTRORESISTENTI 20 MG FLAC.	LDMBERG BYK GULDEN LOMBERG
981044	PANTORC	14 CPR GASTRORESISTENTI 20 MG BLISTER	BYK GULDEN LOMBERG
111014	PEPTAZOL	14 CPR 40 MG	ROCHE
11026	PEPTAZOL	14 CPR GASTRORESISTENTI 20 MG IN BLISTER	ROCHE
111091	PEPTAZOL	14 CPR GASTRORESISTENTI 20 MG IN FLAC.	ROCHE
02BC04	Rabeprazolo		
216109	PARIET	1 BUSTER 14 CPR GASTRORESISTENTI 20 MG	JANSSEN
216022	PARIET	1 BUSTER 14 CPR GASTRORESISTENTI 10 MG	JANSSEN
Sint :	128		
05AA49	Acido chenoursodesossicolico	。 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1	· 经分别的 1980年 1987年 - 1988年 1987年
567026	BILENOR	30 CPS 250 MG	SCHWARZ
05AA49	Acido tauroursodesossicolico	50 GF 5 200 MG	GOVERNMENT OF
			PALITYA
772032	TAURO	20 CPS 250 MG	RAVIZZA
772020	TAURO	"MITE"20 CPS 150 MG	RAVIZZA
707036	TUDCABIL	20 CPS 250 MG	PHARMACIA
707024 (15 A A (12	TUDCABIL	20 CPS 150 MG	PHARMACIA
05AA02	Acido ursodesossicolico		
942032	ACIDO URSODESOSSICOLICO	"450 MG CPS A RILASCIO MODIFICATO" 20 CPS	BAYCARE S.R L.

AIC	Specialità	Confezione	Ditta
34317038	ACIDO URSODESOSSICOLICO	"450 MG CPS A RILASCIO MODIFICATO" 20 CPS	DOROM
34317014	ACIDO URSODESOSSICOLICO	"300 MG CPS" 20 CPS	DOROM
3942020	ACIDO URSODESOSSICOLICO	"225 MG CPS A RILASCIO MODIFICATO" 20 CPS	BAYCARE S.R.L.
4317026	ACIDO URSODESOSSICOLICO	"225 MG CPS A RILASCIO MODIFICATO" 20 CPS	DOROM
3942018	ACIDO URSODESOSSICOLICO	"300 MG CPS" 20 CPS	BAYCARE S.R.L.
3090034	ACIDO URSODESOSSICOLICO	"450 MG CPR A RILASCIO PROLUNGATO" 20 CPR	RATIOPHARM GMBH
3090010	ACIDO URSODESOSSICOLICO	*300 MG CPR* 20 CPR	RATIOPHARM GMBH
3090022	ACIDO URSODESOSSICOLICO	*450 MG CPR* 20 CPR	RATIOPHARM GM8H
3094020	ACIDO URSODESOSSICOLICO RKG	"300 MG CPR" 20 CPR	RKG S.R.L.
3094018	ACIDO URSODESOSSICOLICO RKG	"150 MG CPR" 20 CPR	RKG S.R.L.
3897012	BENURSIL	*150 MG CPR* 20 CPR	BENEDETTI
3897048	BENURSIL	"450 MG CPR A RILASCIO MODIFICATO" 20 CPR	BENEDETTI
3897036	BENURSIL	"225 MG CPR A RILASCIO MODIFICATO" 20 CPR	BENEDETTI
3897024	BENURSIL	"300 MG CPR" 20 CPR	BENEDETTI
6078042	SILIEPAR	"450 MG CPS RIGIDE A RILASCIO CONTROLLATO" 20 CPS	IBIRN
6078028	BILIEPAR	20 CPS 300 MG	IBIRN
5078016	SILIEPAR	20 CPS 150 MG	IBIRN
4974038	COLEDOS	30 CPS 300 MG	PROSPA ITALIA
4974026	COLEDOS	20 CPS 300 MG	PROSPA ITALIA
7556024	DESOCOL	20 CPS 300 MG	LAMPUGNANI
8336042	DESOXIL	"RC" 20 CPR 450 MG RIL. CONTR.	BONISCONTRO E GAZZONE
5336028	DESOXIL	20 CPR 300 MG	BONISCONTRO E GAZZONE
8335016	DESOXIL	20 CPR 150 MG	BONISCONTRO E GAZZONE
3605138	DEURSIL	"450 MG CPS RIGIDE A RILASCIO PROLUNGATO" 20 CPS	SANOFI- SYNTHELABO
8605076	DEURSIL	*150 MG CPS RIGIDE* 20 CPS RIGIDE	SANOFI- SYNTHELABO
3605153	DEURSiL	"225 MG CPS RIGIDE A RILASCIO PROLLINGATO" 20 CPS	SANOFI- SYNTHELABO
3605114	DEURSIL	"300 MG CPS RIGIDE" 20 CPS RIGIDE	SANOFI- SYNTHELABO
4219030	DISSOLURSIL	"450 MG CPS A RILASCIO PROLUNGATO" 20 CPS	FARMA UNO
4219016	DISSOLURSIL	"300 MG CPS" 20 CPS	FARMA UNO
4219028	DISSOLURSIL	"225 MG CPS A RILASCIO PROLUNGATO" 20 CPS	FARMA UNO
3674033	EPASOL	*450 MG CPS A RILASCIO PROLUNGATO* 20 CPS	MENDELEJEFF
3674021	EPASOL	"225 MG CPS A RILASCIO PROLUNGATO" 20 CPS	MENDELEJEFF
3674019	EPASOL	"300 MG CPS" 20 CPS	MENDELEJEFF
7567039	FRAURS	20 CPS 300 MG	FRANCIA FARMACEUTICI
7567027	FRAURS	20 CPS 150 MG	FRANCIA FARMACEUTICI
8432021	GALMAX	20 CPR 480 MG	MAX
8432019	GALMAX	20 CPR 240 MG	MAX
8708028	LENTORSIL	20 CPS 450 MG	ITALFARMACO
8404010	LITOFF	20 CPR 300 MG	CABER
8404022	LITOFF	20 CPR RILASCIO CONTROLLATO 450 MG	CABER
4615078	LITURSOL	20 CPR 150 MG	CRINOS
4815080	LITURSOL	20 CPR 300 MG	CRINOS
4615092	LITURSOL	"RETARD" 20 CPS 450 MG	CRINOS
6893065	URDES	"CD" 20 CPR 225 MG	ERREKAPPA
5893040	URDES	20 CPR 300 MG	ERREKAPPA
8893038	URDES	20 CPR 150 MG	ERREKAPPA
893053	URDES	*CD* 20 CPR 450 MG	ERREKAPPA
3630066	URSACOL	20 CPR 300 MG	ZAMBON
3630039	URSACOL	20 CPR 150 MG	ZAMBON
4173080	URSILON	20 CPS 300 MG	191
4173066	URSILON	"RETARD MITE"20 CPS 225 MG	181
4173054	URSILON	"RETARD" 20 CPS 450 MG	191
4444059	URSOBIL	20 CPS 250 MG	CHEMIOTERAPICO
4444034	URSOBIL	20 CPS 150 MG	CHEMIOTERAPICO
4444085	URSOBIL	GOCCE 20 ML.	CHEMIOTERAPICO
4444111	URSOBIL	SCIROPPO FLAC. 200 ML	CHEMIOTERAPICO

AIC	Specialità	Confezione	Ditta
1444123	LIRSOBIL	*300 MG CPR* 20 CPR	CHEMIOTERAPICO
1444135	URSOBIL	"300 MG CPR" 30 CPR	CHEMIOTERAPICO
444097	URSOBIL	"150 MG" SCATOLA 40 CPS GELATINA DURA 150 MG	CHEMIOTERAPICO
038027	URSOBIL HT	20 CPS RILASCIO CONTROLLATO 450 MG	CHEMIOTERAPICO
038015	URSOBIL HT	20 CPS RILASCIO CONTROLLATO 225 MG	CHEMIOTERAPICO
328029	URSODAMOR	"300" 20 CPR 300 MG	DAMOR
326017	URSODAMOR	"150 MG CPR" 20 CPR	DAMOR
5120 29	URSODEXIL	150 MG CPS 20 CPS	FINMEDICAL S.R.L
512017	URSODEXIL	"450 MG CPR A RILASCIO PROLUNGATO" 20 CPR	FINMEDICAL S.R.L
512031	URSODEXIL	"300 MG CPS" 20 CPS	FINMEDICAL S.R.L
366019	URSODIOL	20 CPS 300 MG	BIOPROGRESS
366033	URSODIOL	"RETARD" 20 CPS 450 MG	BIOPROGRESS
366021	URSODIOL	"RETARD" 20 CPS 225 MG	BIOPROGRESS
074043	URSOFALK	"S.R." 20 CPS 450 MG	KNOLL
074031	URSOFALK	20 CPS 300 MG	KNOLL
074029	URSOFALK	20 CPS 150 MG	KNOLL
073015	URSOFLOR	20 CPS 150 MG	SOSEPHARM
073039	URSOFLOR	"RETARD" 20 CPR RITARDO 450 MG	SOSEPHARM
073027	URSOFLOR	20 CPS 300 MG	SOSEPHARM
931020	URSOLAC	"RETARD" 20 CPS RILASCIO CONTROLLATO 225 MG	BIOMEDICA
931032	URSOLAC	*RETARD* 20 CPS RILASCIO CONTROLLATO 450 MG	FOSCAMA BIOMEDICA
30.002	UNGODAU	RETAIN 20 CFS RIDASCIO CONTROLLATO 450 MG	FOSCAMA
931018	URSOLAC	13001 20 CPS 300 MG	BIOMEDICA FOSCAMA
430101	URSOLISIN	20 CPS 300 MG	MAGIS
430063	URSOLISIN	20 CPS 150 MG	MAGIS
968037	URSON	20 CPR 480 MG	RIPARI GERO
968025	URSON	20 CPR 240 MG	RIPARI GERO
•			
746016	URSOPROGE		PROGE FARM
746016	URSOPROGE	20 CPS 300 MG	PROGE FARM
746016	the state of the s	20 CPS 300 MG	PROGE FARM
1746016 109AA02		20 CPS 300 MG	PROGE FARM
09AA02	Pancreatina		The second of th
		80 CONFETTI 700 MG	SOLVAY PHARMACEUTICA
09AA02	Pancreatina		SOLVAY
09AA02 188121 109AA02	Pancreatina PANCREON Pancrelipasi	60 CONFETTI 700 MG	SOLVAY PHARMACEUTICAL
09AA02	Pancreatina PANCREON		SOLVAY
09AA02 188121 109AA02	Pancreatina PANCREON Pancrelipasi	60 CONFETTI 700 MG	SOLVAY PHARMACEUTICAI SOLVAY PHARMACEUTICAI SOLVAY
09AA02 888121 109AA02 8018013	Pancreatina PANCREON Pancrelipasi CREON CREON	60 CONFETTI 700 MG 100 CPS 300 MG *10000*100 CPS 150 MG	SOLVAY PHARMACEUTICAI SOLVAY PHARMACEUTICAI SOLVAY PHARMACEUTICAI
09AA02 09AA02 018013 018064 701009	Pancreatina PANCREON Pancrelipasi CREON CREON LUITASE	60 CONFETTI 700 MG 100 CPS 300 MG *10000* 100 CPS 180 MG 100 CPS 340 MG	SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SANKYO
09AA02 888121 109AA02 8018013	Pancreatina PANCREON Pancrelipasi CREON CREON	60 CONFETTI 700 MG 100 CPS 300 MG *10000*100 CPS 150 MG	SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA
09AA02 09AA02 018013 018064 701009	Pancreatina PANCREON Pancrelipasi CREON CREON LUITASE	60 CONFETTI 700 MG 100 CPS 300 MG *10000*100 CPS 180 MG 100 CPS 340 MG	SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SANKYO
09AA02 888121 109AA02 6016013 6018064 7701069 232071	Pancreatina PANCREON Pancrelipasi CREON CREON LUITASE PANCREX	60 CONFETTI 700 MG 100 CPS 300 MG *10000* 100 CPS 180 MG 100 CPS 340 MG 100 CPS 340 MG	SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SANKYO
09AA02 888121 109AA02 6016013 6018064 7701069 232071	Pancreatina PANCREON Pancrelipasi CREON CREON LUITASE	60 CONFETTI 700 MG 100 CPS 300 MG *10000*100 CPS 180 MG 100 CPS 340 MG	SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SANKYO
09AA02 09AA02 018013 018064 701009	Pancreatina PANCREON Pancrelipasi CREON CREON LUITASE PANCREX	60 CONFETTI 700 MG 100 CPS 300 MG *10000* 100 CPS 180 MG 100 CPS 340 MG 100 CPS 340 MG	SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SANKYO
09AA02 188121 109AA02 1015013 1018084 1701089 232071	Pancreatina PANCREON Pancrelipasi CREON CREON LUITASE PANCREX Levocarnitina	60 CONFETT! 700 MG 100 CPS 300 MG 10000* 100 CPS 150 MG 100 CPS 340 MG 100 CPS 340 MG	SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SANKYO LP8
09AA02 09AA02 005013 0018084 0701080 232071	Pancreatina PANCREON Pancrelipasi CREON CREON LUITASE PANCREX Levocarnitina CARNITENE	80 CONFETT! 700 MG 100 CPS 300 MG 10000' 100 CPS 150 MG 100 CPS 340 MG 100 CPS 340 MG Reg '2 G FLACONCINI GRALI MONODOSE' 10 FLACONCINI	SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SANKYO LPB SIGMATAU
09AA02 09AA02 018013 018084 0701089 232071 010079 080023	Pancreatina PANCREON Pancrelipasi CREON CREON LUITASE PANCREX Levocarnitina CARNITENE EUCAR	80 CONFETT! 700 MG 100 CPS 300 MG 10000' 100 CPS 150 MG 100 CPS 340 MG 100 CPS 340 MG 100 CPS 340 MG *2 G FLACONCINI GRALI MONODOSE' 10 FLACONCINI *2 G SCIROPPO' 10 FLACONCINI MONODOSE	SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SANKYO LPB SIGMATAU SALUS
09AA02 888121 09AA02 018084 0701089 232071 116AA01 610079 080023 943085	Pancreatina PANCREON Pancrelipasi CREON CREON LUITASE PANCREX Levocarnitina CARNITENE EUCAR LEVOCARVIT	80 CONFETT! 700 MG 100 CPS 300 MG 10000' 100 CPS 150 MG 100 CPS 340 MG 100 CPS 340 MG *2 G FLACONCINI GRALI MONODOSE' 10 FLACONCINI *2 G SCIROPPO' 10 FLACONCINI MONODOSE *2 G/10 ML SOLUZ. ORALE' 10 CONTENITORI MONODOSE DA 2 G	SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SANKYO LPB SIGMATAU SALUS MITIM
09AA02 888121 09AA02 018013 018084 7701089 232071 810079 080023 943085 713088	Pancreatina PANCREON Pancrelipasi CREON CREON LUITASE PANCREX Levocarnitina CARNITENE EUCAR LEVOCARVIT MIOCARDIN MIOTONAL	60 CONFETT! 700 MG 100 CPS 300 MG 10000° 100 CPS 150 MG 100 CPS 340 MG 100 CPS 340 MG *2 G FLACONCINI GRALI MONODOSE* 10 FLACONCINI *2 G SCIROPPO* 10 FLACONCINI MONODOSE *2 G/10 ML SOLUZ. ORALE* 10 CONTENITORI MONODOSE DA 2 G 10 FLACONI ORALI 2 G 10 ML	SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SANKYO LPB SIGMATAU SALUS MITIM MAGIS
09AA02 888121 09AA02 018064 701060 232071 116AA01 610079 080023 943085 713088 322040	Pancreatina PANCREON Pancrelipasi CREON CREON LUITASE PANCREX Levocarnitina CARNITENE EUCAR LEVOCARVIT MIOCARDIN MIOTONAL	60 CONFETT! 700 MG 100 CPS 300 MG 10000° 100 CPS 150 MG 100 CPS 340 MG 100 CPS 340 MG *2 G FLACONCINI GRALI MONODOSE* 10 FLACONCINI *2 G SCIROPPO* 10 FLACONCINI MONODOSE *2 G/10 ML SOLUZ. ORALE* 10 CONTENITORI MONODOSE DA 2 G 10 FLACONI ORALI 2 G 10 ML	SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SANKYO LPB SIGMATAU SALUS MITIM MAGIS
09AA02 88121 09AA02 016013 018064 701060 232071 16AA01 610079 060023 943085 713088 322040	Pancreatina PANCREON Pancrelipasi CREON CREON LUITASE PANCREX Levocarnitina CARNITENE EUCAR LEVOCARVIT MIOCARDIN MIOTONAL	60 CONFETT! 700 MG 100 CPS 300 MG 10000° 100 CPS 150 MG 100 CPS 340 MG 100 CPS 340 MG *2 G FLACONCINI GRALI MONODOSE* 10 FLACONCINI *2 G SCIROPPO* 10 FLACONCINI MONODOSE *2 G/10 ML SOLUZ. ORALE* 10 CONTENITORI MONODOSE DA 2 G 10 FLACONI ORALI 2 G 10 ML	SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SANKYO LPB SIGMATAU SALUS MITIM MAGIS
09AA02 888121 09AA02 018013 018084 7701089 232071 810079 080023 943085 713088	Pancreatina PANCREON Pancrelipasi CREON CREON LUITASE PANCREX Levocarnitina CARNITENE EUCAR LEVOCARVIT MIOCARDIN MIOTONAL Ticlopidina	60 CONFETT! 700 MG 100 CPS 300 MG 10000' 100 CPS 150 MG 100 CPS 340 MG 100 CPS 340 MG 100 CPS 340 MG *2 G FLACONCINI GRALI MONODOSE' 10 FLACONCINI *2 G SCIROPPO' 10 FLACONCINI MONODOSE *2 G/10 ML SOLUZ. GRALE' 10 CONTENITORI MONODOSE DA 2 G 10 FLACONI GRALI 2 G 10 ML 10 CONTENITORI MONODOSE 2 G	SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SANKYO LPB SIGMATAU SALUS MITIM MAGIS
09AA02 88121 09AA02 015013 018084 701089 232071 252071 2610079 080023 943085 713088 322040	Pancreatina PANCREON Pancrelipasi CREON CREON LUITASE PANCREX Levocarnitina CARNITENE EUCAR LEVOCARVIT MIOCARDIN MIOTONAL Ticlopidina ANAGREGAL	60 CONFETTI 700 MG 100 CPS 300 MG 10000° 100 CPS 180 MG 100 CPS 340 MG 100 CPS 340 MG 100 CPS 340 MG *2 G FLACONCINI GRALI MONODOSE* 10 FLACONCINI *2 G SCIROPPO* 10 FLACONCINI MONODOSE *2 G/10 ML SOLUZ. ORALE* 10 CONTENITORI MONODOSE DA 2 G 10 FLACONI ORALI 2 G 10 ML 10 CONTENITORI MONODOSE 2 G	SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SANKYO LPB SIGMATAU SALUS MITIM MAGIS CABER GENTILI
09AA02 888121 09AA02 018013 018084 7701080 232071 010079 080023 943085 7713086 322040	Pancreatina PANCREON Pancrelipasi CREON CREON LUITASE PANCREX Levocarnitina CARNITENE EUCAR LEVOCARVIT MIOCARDIN MIOTONAL Ticlopidina ANAGREGAL ANTIGREG	60 CONFETT! 700 MG 100 CPS 300 MG 10000° 100 CPS 150 MG 100 CPS 340 MG 100 CPS 340 MG 100 CPS 340 MG *2 G FLACONCINI GRALI MONODOSE* 10 FLACONCINI *2 G SCIROPPO* 10 FLACONCINI MONODOSE *2 G/10 ML SOLUZ. ORALE* 10 CONTENITORI MONODOSE DA 2 G 10 FLACONI ORALI 2 G 10 ML 10 CONTENITORI MONODOSE 2 G	SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SANKYO LPB SIGMATAU SALUS MITIM MAGIS CABER GENTILI VECCHI & C PIAM
09AA02 09AA02 018013 018084 0701080 232071 01604 010079 080023 943085 7713086 322040 001AC05 834016 220029 1177027	Pancreatina PANCREON Pancrelipasi CREON CREON LUITASE PANCREX Levocarnitina CARNITENE EUCAR LEVOCARVIT MIOCARDIN MIOTONAL Ticlopidina ANAGREGAL ANTIGREG APLAKET	60 CONFETTI 700 MG 100 CPS 300 MG 10000° 100 CPS 150 MG 100 CPS 340 MG 100 CPS 340 MG 100 CPS 340 MG *2 G FLACONCINI GRALI MONODOSE* 10 FLACONCINI *2 G SCIROPPO* 10 FLACONCINI MONODOSE *2 G/10 ML SOLUZ. ORALE* 10 CONTENITORI MONODOSE DA 2 G 10 FLACONI ORALI 2 G 10 ML 10 CONTENITORI MONODOSE 2 G 30 CONFETTI 30 CPR 250 MG 30 CONFETTI 250 MG	SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SANKYO LPB SIGMATAU SALUS MITIM MAGIS CABER GENTILI VECCHI & C PIAM ROTTAPHARM
09AA02 09AA02 018013 018084 0701080 232071 01604 010079 080023 943085 7713086 322040 001AC05 834016 220029 177027 213016	Pancreatina PANCREON Pancrelipasi CREON CREON LUITASE PANCREX Levocarnitina CARNITENE EUCAR LEVOCARVIT MIOCARDIN MIOTONAL Ticlopidina ANAGREGAL ANTIGREG APLAKET CLOX	60 CONFETTI 700 MG 100 CPS 300 MG 10000° 100 CPS 150 MG 100 CPS 340 MG 100 CPS 340 MG 100 CPS 340 MG *2 & FLACONCINI GRALI MONODOSE* 10 FLACONCINI *2 & SCIROPPO* 10 FLACONCINI MONODOSE *2 G/10 ML SOLUZ. ORALE* 10 CONTENITORI MONODOSE DA 2 G 10 FLACONI ORALI 2 & 10 ML 10 CONTENITORI MONODOSE 2 G 30 CONFETTI 30 CPR 250 MG 30 CONFETTI 250 MG 30 CPR 250 MG	SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SANKYO LPB SIGMATAU SALUS MITIM MAGIS CABER GENTILI VECCHI & C PIAM ROTTAPHARM CABER
09AA02 09AA02 018013 018084 0701080 232071 01604 010079 080023 943085 7713086 322040 001AC05 834016 220029 1177027	Pancreatina PANCREON Pancrelipasi CREON CREON LUITASE PANCREX Levocarnitina CARNITENE EUCAR LEVOCARVIT MIOCARDIN MIOTONAL Ticlopidina ANAGREGAL ANTIGREG APLAKET	60 CONFETTI 700 MG 100 CPS 300 MG 10000° 100 CPS 150 MG 100 CPS 340 MG 100 CPS 340 MG 100 CPS 340 MG *2 G FLACONCINI GRALI MONODOSE* 10 FLACONCINI *2 G SCIROPPO* 10 FLACONCINI MONODOSE *2 G/10 ML SOLUZ. ORALE* 10 CONTENITORI MONODOSE DA 2 G 10 FLACONI ORALI 2 G 10 ML 10 CONTENITORI MONODOSE 2 G 30 CONFETTI 30 CPR 250 MG 30 CONFETTI 250 MG	SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SANKYO LPB SIGMATAU SALUS MITIM MAGIS CABER GENTILI VECCHI & C PIAM ROTTAPHARM
09AA02 09AA02 018013 018084 0701080 232071 01604 010079 080023 943085 7713086 322040 001AC05 834016 220029 177027 213016	Pancreatina PANCREON Pancrelipasi CREON CREON LUITASE PANCREX Levocarnitina CARNITENE EUCAR LEVOCARVIT MIOCARDIN MIOTONAL Ticlopidina ANAGREGAL ANTIGREG APLAKET CLOX	60 CONFETTI 700 MG 100 CPS 300 MG 10000° 100 CPS 150 MG 100 CPS 340 MG 100 CPS 340 MG 100 CPS 340 MG *2 & FLACONCINI GRALI MONODOSE* 10 FLACONCINI *2 & SCIROPPO* 10 FLACONCINI MONODOSE *2 G/10 ML SOLUZ. ORALE* 10 CONTENITORI MONODOSE DA 2 G 10 FLACONI ORALI 2 & 10 ML 10 CONTENITORI MONODOSE 2 G 30 CONFETTI 30 CPR 250 MG 30 CONFETTI 250 MG 30 CPR 250 MG	SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SANKYO LPB SIGMATAU SALUS MITIM MAGIS CABER GENTILI VECCHI & C PIAM ROTTAPHARM CABER BONISCONTRO E
09AA02 098121 09AA02 016013 018064 0701060 232071 01604 010079 080023 943085 713088 322040 0016013 0016013 0016013 0016013	Pancreatina PANCREON Pancrelipasi CREON CREON LUITASE PANCREX Levocarnitina CARNITENE EUCAR LEVOCARVIT MIOCARDIN MIOTONAL Ticlopidina ANAGREGAL ANTIGREG APLAKET CLOX FLUILAST	60 CONFETTI 700 MG 100 CPS 300 MG 100 CPS 150 MG 100 CPS 340 MG 100 CPS 340 MG 100 CPS 340 MG 100 CPS 340 MG 2 G FLACONCINI ORALI MONODOSE 10 FLACONCINI 2 G SCIROPPO" 10 FLACONCINI MONODOSE 2 G/10 ML SOLUZ. ORALE" 10 CONTENITORI MONODOSE DA 2 G 10 FLACONI ORALI 2 G 10 ML 10 CONTENITORI MONODOSE 2 G 30 CONFETTI 30 CPR 250 MG 30 CONFETTI 250 MG 30 CPR 250 MG 30 CPR RIVESTITE 250 MG	SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SOLVAY PHARMACEUTICA SANKYO LPB SIGMATAU SALUS MITIM MAGIS CABER GENTILI VECCHI & C PIAM ROTTAPHARM CABER BONISCONTRO E GAZZONE

	Specialità	Confezione	Ditta
4716021	TICLODONE	30 CONFETTI 250 MG	SIGMATAU
3208012	TICLOGI	*250 MG CPR RIVESTITE* 30 CPR	IBIRN
1033010	TICLOPIDINA	"250 MG CPR RIVESTITE" 30 CPR RIVESTITE	POLIFARMA
110015	TICLOPIDINA	"250 MG CPR" 30 CPR	DOC GENERIC
169018	TICLOPIDINA	*250 MG CPR RIVESTITE* 30 CPR	FORMENTI
088016	TICLOPIDINA	"250 MG CPR RIVESTITE" 30 CPR RIVESTITE	RATIOPHARM GMBH
145010	TICLOPIDINA	"250 MG CPR RIVESTITE" 30 CPR	BAYCARE S.R.L.
291010	TICLOPIDINA BIOSELECTA	30 CPR 250 MG	BIOSELECTA
296011	TICLOPIDINA DOROM	*250 MG CPR* 30 CPR	DOROM
805019	TICLOPIDINA HEXAN	*250 MG CPR RIVESTITE* 30 CPR	HEXAN S.P.A.
1965010	TICLOPROGE	*250 MG CPR* 30 CPR	PROGE FARM
1453021	TIKLID	*250MG CPR RIVESTITE* 30 CPR	SANOFI-
Nota 4.	Acido folico		SYNTHELABO
	•		
309045	FOLINA	20 CPS 5 MG	SCHWARZ
109033	FOLINA	IM 5 FIALE 2 ML 15 MG	SCHWARZ
303BA01	Cianocobalamina		
904017	COBANGV	"1MG/1ML SOLUZ. INIETT." 5 FIALE	BIOLOGICI ITALIA LABORATORIES
85033	DOBETIN	"1000" 5 FIALE 1000 MCG 1 ML	ANGELIN
95058	DOBETIN	GOCCE ORALI 15 ML 20 MCG/ML	ANGELINI
117027	ERITROVIT B12	IM 5 FIALE 1000 MCG	LISAPHARMA
303BA03	Idrossocobalamina		
969029	NEO CYTAMEN	*1000* IM IV OS 6 FIALE 2.5 ML 1000 MCG	TEOFARMA
	NEO CYTAMEN	1000 IM V OS 6 PALE 2.5 ME TOO MCG	
/03AF03	Calcio folinato		
			5.5.6.44
		1 FLAC, 50 MG IM IV	FAR.G.IM.
683046	SANIFOLIN	Control of the Contro	
683046	SMIFOLIN		
303XA01	Eritropoietina alfa	Piano Terap/Reg	Duplice via
803XA01 017122	Eritropoietina alfa EPOXITIN	Piano Terap/Reg	Duplice via
303XA01 017122 017064	Eritropoietina alfa	Piano Terap/Reg	Duplice via Janssen Cilag S.A Janssen Cilag S.A
803XA01 2017122 2017084	Eritropoietina alfa EPOXITIN	Piano Terap/Reg	Duplice via JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A.
303XA01 7017122 7017064 7017247	Eritropoietina alfa EPOXITIN EPOXITIN	Piano Terap/Reg 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML	Duplice via JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A.
003XA01 017122 017064 017247	Eritropoietina alfa EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN	Piano Terap/Reg 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML	Duplice via Janssen Cilag sa
003XA01 017122 017084 017247 017108 015155	Eritropoietina alfa EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN	Piano Terap/Reg 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML	Duplice via JANSSEN CILAG S.A JANSSEN CILAG S.A JANSSEN CILAG S.A JANSSEN CILAG S.A
303XA01 2017122 2017064 2017247 2017106 2015155	Eritropoietina alfa EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN	Piano Terap/Reg 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 2000U/0.6ML	Duplice via JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN
303XA01 017122 017084 017247 017108 015155 015179 015181	Eritropoietina alfa EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPREX EPREX	Piano Terap/Reg 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 2000U/0,6ML 1 SIR. TAMP FOSF 4000U/0,4ML	Duplice via JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN LIAGSEN JANSSEN
03XA01 017122 017084 017247 017108 015155 015179 015181 015027	Eritropoietina alfa EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPREX EPREX EPREX	Piano Terap/Reg 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 2000U/0,6ML 1 SIR. TAMP FOSF 4000U/0,4ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML	Duplice via JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. LANSSEN LANSSEN JANSSEN
303XA01 017122 017084 017247 017106 015155 015179 015181 015027	Eritropoietina alfa EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPREX EPREX EPREX EPREX EPREX	Piano Terap/Reg 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 2000U/0,6ML 1 SIR. TAMP FOSF 4000U/0,4ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML	Duplice via Janssen Cilag s.a Janssen Janssen Janssen Janssen Janssen Janssen Janssen
303XA01 017122 017084 017247 017108 015155 015179 015181 015027 015041	Eritropoietina alfa EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPREX EPREX EPREX EPREX EPREX EPREX EPREX	Piano Terap/Reg 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 SIR. TAMP FOSF 2000U/0,6ML 1 SIR. TAMP FOSF 4000U/0,4ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML	Duplice via Janssen cilag s.a. Janssen Janssen Janssen Janssen Janssen Janssen Janssen Janssen
203XA01 017122 017084 017247 017108 015155 015179 015181 015027 015041 015078	Eritropoietina alfa EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPREX	Piano Terap/Reg 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 2000U/0,5ML 1 SIR. TAMP FOSF 4000U/0,4ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML	Duplice via Janssen cilag s.a. Janssen
803XA01 017122 017084 017247 017108 015155 015179 015181 015027 015041 015078 015142	Eritropoietina alfa EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPREX	Piano Terap/Reg 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 2000U/0,5ML 1 SIR. TAMP FOSF 4000U/0,4ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 FLAC. 1 TAMP FOSF 1000U/0,5ML	Duplice via Janssen cilag s.a Janssen
803XA01 7017122 7017084 7017247 7017106 7015155 7015179 7015181 7015027 7015041 7015078 7015142 7015088 7296146	Eritropoietina alfa EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPREX	Piano Terap/Reg 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 SIR. TAMP FOSF 2000U/0,5ML 1 SIR. TAMP FOSF 2000U/0,4ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML	Duplice via JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN
7017122 7017084 7017147 7017108 7015155 7015179 7015078 7015078 7015078 7015142 7015088 7026146 7026185	Eritropoietina alfa EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPREX ERREX	Piano Terap/Reg 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 SIR. TAMP FOSF 2000U/0,5ML 1 SIR. TAMP FOSF 2000U/0,4ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 1000U/0,5ML 1 SIR. TAMP FOSF 1000U/0,5ML 1 SIR. TAMP FOSF 1000U/0,5ML	Duplice via JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG GMBH
803XA01 7017122 7017084 7017108 7017108 7017108 7015155 7015179 7015027 7015027 7015027 7015028 701	Eritropoietina alfa EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPREX EPREX	Piano Terap/Reg 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 2000U/0,5ML 1 SIR. TAMP FOSF 4000U/0,4ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 1000U/0,5ML 1 SIR. TAMP FOSF 1000U/0,5ML 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 0,5 ML 1000UI 1SIR. PRONTA TAMP FOSF 1 ML 10000UI	Duplice via JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN CILAG GMBH CILAG GMBH
803XA01 7017122 7017084 7017084 7017108 7015155 7015179 7015181 7015027 7015041 7015078 7015142 7015085 7296146 7296185 7296185	Eritropoietina alfa EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPREX EPREX	Piano Terap/Reg 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 SIR. TAMP FOSF 2000U/0,5ML 1 SIR. TAMP FOSF 2000U/0,4ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 1000U/0,5ML 1 SIR. TAMP FOSF 1000U/0,5ML 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 0,5 ML 1000UI 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 1,5 ML 1000UI 1 SIR. PRONTA TAM FOSF 1 ML 10000UI 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML	Duplice via JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN CILAG GMBH CILAG GMBH CILAG GMBH
803XA01 7017122 7017084 7017247 7017108 7015155 7015179 7015181 7015027 7015041 7015078 7015142 7015088 7296146	Eritropoietina alfa EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPREX ERREX ERREX	Piano Terap/Reg 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 SIR. TAMP FOSF 2000U/0,5ML 1 SIR. TAMP FOSF 4000U/0,4ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 1000U/0,5ML 1 SIR. TAMP FOSF 1000U/0,5ML 1 SIR. TAMP FOSF 1000U/0,5ML 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 0,5 ML 1000UI 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 1ML 10000UI 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 0,5 ML 2000UI	Duplice via JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN CILAG GMBH CILAG GMBH CILAG GMBH CILAG GMBH
303XA01 017122 017084 017247 017108 015155 015179 015181 015027 015041 015078 015142 015068 296146 296185 296146 296159 296060	Eritropoietina alfa EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPREX EDBUREN GLOBUREN GLOBUREN GLOBUREN GLOBUREN	Piano Terap/Reg 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/0,8ML 1 SIR. TAMP FOSF 2000U/0,8ML 1 SIR. TAMP FOSF 4000U/0,4ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 1000U/0,5ML 1 SIR. TAMP FOSF 1000U/0,5ML 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 0,5 ML 1000UI 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 1ML 10000UI 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 0,5 ML 2000UI 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML	Duplice via JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN CILAG GMBH CILAG GMBH CILAG GMBH CILAG GMBH CILAG GMBH
803XA01 7017122 7017084 7017108 7017108 7017108 7015155 7015179 7015181 7015027 7015041 7015078 7015085 701	Eritropoietina alfa EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPREX EDBUREN GLOBUREN GLOBUREN GLOBUREN GLOBUREN GLOBUREN	Piano Terap/Reg 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 SIR. TAMP FOSF 2000U/0,5ML 1 SIR. TAMP FOSF 4000U/0,4ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 1000U/0,5ML 1 SIR. TAMP FOSF 1000U/0,5ML 1 SIR. TAMP FOSF 1000U/0,5ML 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 0,5 ML 1000UI 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 0,5 ML 2000UI 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 0,5 ML 2000UI 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 0,5 ML 2000UI 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML	Duplice via JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN CILAG GMBH
303XA01 7017122 7017084 7017108 7017108 7015155 7015179 7015081 7015078 7015078 7015088 701	Eritropoietina alfa EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPREX EDREX EPREX EPREX EDREX EPREX EDREX ERREX ERREX	Piano Terap/Reg 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000UI/1ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 2000UI/0,8ML 1 SIR. TAMP FOSF 4000UI/0,4ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000UI/1ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 1000UI/0,5ML 1 SIR. TAMP FOSF 1000UI/0,5ML 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 0,5 ML 1000UI 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 1ML 10000UI 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 0,5 ML 2000UI 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 0,4 ML 4000UI 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML	Duplice via JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN CILAG S.A. JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN JANSSEN CILAG GMBH
803XA01 017122 017084 017087 017108 015155 015179 015181 015027 015041 015078 015142 015086 1296146 1296159 1296000 1296173 1296045 1296045 1296072 1803XA01	Eritropoietina alfa EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPREX ELOBUREN GLOBUREN GLOBUREN GLOBUREN GLOBUREN GLOBUREN GLOBUREN GLOBUREN	### Piano Terap/Reg 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 2000U/C,8ML 1 SIR. TAMP FOSF 4000U/C,8ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 1000U/C,8ML 1 SIR. TAMP FOSF 1000U/C,8ML 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 0,5 ML 1000U/C 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 0,5 ML 2000U/C 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 0,5 ML 2000U/C 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 0,4 ML 4000U/C 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 0,4 ML 4000U/C 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/C ML	Duplice viai Janssen cilag s.a. Janssen Janssen Janssen Janssen Janssen Janssen Janssen Janssen Janssen Cilag gmbh
803XA01 017122 017084 017087 017108 015185 015179 015181 015027 015041 015078 015142 015086 1296146 1296159 1296000 1296173 1296045 1296045 1296045	Eritropoietina alfa EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPOXITIN EPREX EPREX EPREX EPREX EPREX EPREX EPREX GLOBUREN	Piano Terap/Reg 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000UI/1ML 1 SIR. TAMP FOSF 2000UI/0.5ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000UI/1ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000UI/1ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000UI/1ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 1000UI/0.5ML 1 SIR. TAMP FOSF 1000UI/0.5ML 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 0.5 ML 1000UI 1SIR. PRONTA TAMP FOSF 1ML 10000UI 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 0.5 ML 2000UI 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 0.5 ML 2000UI 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 0.5 ML 2000UI 1 FLAC. 1 ML 4000 U 1 ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U 1 ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U 1 ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U 1.5 ML Piano Terap/Reg	Duplice via Janssen cilag s.a. Janssen Janssen Janssen Janssen Janssen Janssen Janssen Cilag gmbh
803XA01 7017122 7017084 7017247 7017108 7015155 7015179 7015181 7015027 7015041 7015078 7015142 7015086 7296146 7296146 7296169 7296060	Eritropoietina alfa EPOXITIN ETITOPOietina beta ERITROGEN	Piano Terap/Reg 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 SIR. TAMP FOSF 2000U/0.5ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 SIR. TAMP FOSF 10000U/1ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 FLAC. 1 ML 1000 U/ML 1 SIR. TAMP FOSF 1000UU(J.5ML) 1 SIR. TAMP FOSF 1000UU(J.5ML) 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 0.5 ML 1000UI 1SIR. PRONTA TAMP FOSF 1ML 10000UI 1 FLAC. 1 ML 2000 U/ML 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 0.5 ML 2000UI 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 0.5 ML 2000UI 1 FLAC. 1 ML 10000 U/ML 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 0.5 ML 2000UI 1 FLAC. 1 ML 4000 U 1 ML 1 SIR. PRONTA TAMP FOSF 0.4 ML 4000UI 1 FLAC. 1 ML 4000 U 1 ML 1 FLAC. 1 ML 4000 U 1 ML 1 FLAC. LUOF 2000 UI + 1 FLALA 1 ML	Duplice via Janssen cilag s.a. Janssen Janssen Janssen Janssen Janssen Janssen Janssen Cilag gmbh

_	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
430417	NEORECORMON	4000 UI SOLUZ. PER INIEZIONE 1 SIR. PRERIEMPITA DI VETRO USO EV/SC	REGISTRATION UMITED
430355	NEORECORMON	10000 IU/0,6 ML SOLUZ. INIETT. 1 SIR. PRERIEMPITA SC-IV	ROCHE REGISTRATION LIMITED
430330	NEORECORMON	5000 IU/0,3 ML SQLUZ. INIETT. 1 SIR. PRERIEMPITA SC-IV	ROCHE REGISTRATION LIMITED
430316	NEORECORMON	3000 IU/0,3 ML SOLUZ. INIETT. 1 SIR. PRERIEMPITA SC-IV	ROCHE REGISTRATION LIMITED
430431	NEORECORMON	6000 UI SOLUZ. PER INIEZIONE 1 SIA. PRERIEMPITA DI VETRO USO EV/SC	ROCHE REGISTRATION LIMITED
430278	NEORECORMON	1000 IU/0,3 ML SOLUZ. INIETT 1 SIR, PRERIEMPITA SC-IV	ROCHE REGISTRATION LIMITED
430292	NEORECORMON	2000 IU/0.3 ML SOLUZ. INIETT. 1 SIR. PRERIEMPITA SC-IV	ROCHE REGISTRATION LIMITED
Nota			
C10AA05	Atorvastatina	TO AND TOTAL TO MAKE AND THE PROPERTY OF THE RECEIVED THE SECTION OF THE THE SECTION OF THE SECT	es satural
008018	LIPITOR	*10* 10 CPR 10 MG	WARNER LAMBE
008032	LIPITOR	"20" 10 CPR 20 MG	WARNER LAMBEI
007016	TORVAST	*10* 10 CPR 10 MG	PFIZER
007030	TORVAST	"20" 10 CPR 20 MG	PFIZER
006038	TOTALIP	*20* 10 CPR 20 MG	GUIDOTTI
006014	TOTALIP	"10" 10 CPR 10 MG	GUIDOTTI
005012	XARATOR	10 10 CPR 10 MG	PARKE DAVIS
005038	XARATOR	*20* 10 CPR 20 MG	PARKE DAVIS
C10AB02	Bezafibrato	क्षण । प्रचा ११ क्षण साथ	- WINE WATE
732024	BEZALIP	"RETARD" 30 CONFETTI 400 MG	ROCHE
732012	BEZALIP	50 CONFETTI 200 MG	ROCHE
015026	HADIEL	"400 MG CPR RIVESTITE A RILASCIO PROLUNGATO" 30 CPR	VECCHI & C PIAM
10AA06	Cerivastatina	THE WAS CENT RIVESTITE A RICHARD PROCESSION TO SO CENT	VECCHI & C FIAM
903055	CERVASTA	0.2 28 CPR FILMRIVESTITE 200 MCG	FOURNIER
309055	LIPOBAY	*0,2* 28 CPR FILMRIVESTITE 200 MCG	BAYER
905050	STATIVA	0,2 28 CPR FILMRIVESTITE 200 MCG	CHIESI
10AB05	Fenofibrato	VIZ EU OFA FILMANIALO III E EUU MICIO	Citical
590014	FULCRO	20 CPS 200 MG	FOURNIER
157036	LIPOFENE		TEOFARMA
		50 CPS 100 MG	_
257019 948010	LIPSIN	20 CPS 200 MG USO GRALE 50 CPS 100 MG	CABER
572013	NOUPAX		SALUS
	TILENE	30 CPS 100 MG	FRANCIA FARMACEUTICI
065017	VOLUTINE	30 CPS 100 MG	GEYMONAT
065029	VOLUTINE	50 CPS 100 MG	GEYMONAT
10AA04	Fluvastatina		
163021	LESCOL	"40 MG CPS" 14 CPS	NOVARTIS
199027	LIPAXAN	'40 MG CPS RIGIDE' 14 CPS	ITALFARMACO
542022	LOCHOL	"40 MG CPS RIGIDE" 14 CPS RIGIDE	FAGEN
416043	PRIMESIN	'40 MG CPS' 14 CPS	SCHWARZ
10AB04	Gemfibrozil		
495021	DISLIPID	'900 MG CPR' 20 CPR	GARANT
495019	DISUPID		GARANT
903017		11,2 G GRANULATO* 7 BUST.	
903029	FIBROCIT	30 CPR 600 MG "TC" 20 CPR 900 MG	C.T. LABORATOR FARMACEUTICO C.T. LABORATOR
			FARMACEUTICO
788017	GEMFIBROZIL	*600 MG CPR* 30 CPR	GNR
786017			
786017 997014 997026	GEMFIBROZIL GEMFIBROZIL	"600 MG CPR RIVESTITE" 30 CPR "900 MG CPR RIVESTITE" 20 CPR	BAYCARE S.R.L. BAYCARE S.R.L.
788017	GEMFIBROZIL	*600 MG CPR* 30 CPR	GNA

AIC 34080010	Specialità	Confezione	Ditta
34080010 34080022	GEMFIBROZIL	'600 MG CPR' 30 CPR	DOC GENERICI
4080022 3786029	GEMFIBROZIL	'900 MG CPR' 20 CPR	DOC GENERICI
098015	GEMFIBROZIL	"900 MG CPR" 20 CPR	GNR
806023	GEMFIBROZIL GEMEIBROZIL GET	'900 MG CPR' 20 CPR	RATIOPHARM GMBI
3806011	GEMFIBROZIL GET	*900 MG CPR RIVESTITE* 20 CPR	GET
6334019	GEMFIBROZIL GET	*600 MG CPR RIVESTITE* 30 CPR	GET
5334021	GEMLIPID GEMLIPID	30 CPR 600 MG	FIRMA
6334033	GEMLIPIO	"TC" 10 BUST. GRANULATO 900 MG "TC" 20 CPR 900 MG	FIRMA
6737039	GENLIP	*TC* 20 CPR 900 MG	FIRMA
6737027	GENLIP	TC* 10 BUST. GRANULATO 900 MG	TEOFARMA
6737015	GENUP	30 CPR 600 MG	TEOFARMA
1247012	GENOZIL	"600" 30 CPR USO ORALE 600 MG	TEOFARMA
1247024	GENOZIL	900° 20 CPR USO ORALE 900 MG	PULITZER
3397011	LIPOGEN	1,2 G GRANULATO 7 BUST.	PULITZER
3397023	UPOGEN	1900 MG CPR* 20 CPR	IBIRN
5443096			IBIRN
5443060	UPOZID	TC* 20 CPR 900 MG	MONSANTO ITALIANA S.P.A.
777000	LIPOZID	30 CPR 600 MG	MONSANTO ITALIANA S.P.A.
5445063	LOPID	"TC"20 CPR 900 MG	PARKE DAVIS
5445026	LOPID	30 CPR 500 MG	PARKE DAVIS
445038	LOPID	7 BUST. 1200 MG	PARKE DAVIS
5445040	LOPID	"TC"10 BUST, GRANULATO 900 MG	PARKE DAVIS
C10AA03	Pravastatina		
756033	APLACTIN	"40 MG CPR" 14 CPR	MEAD JOHNSON
786021	APLACTIN	"20 MG CPR" 10 CPR	MEAD JOHNSON
7776018	PRASTEROL	"20 MG CPR" 10 CPR	MALESCI
776032	PRASTEROL.	'40 MG CPR' 14 CPR	MALESCI
309032	PRAVASELECT	'40 MG CPR' 14 CPR	MENARIN!
7309018	PRAVASELECT	'20 MG CPR' 10 CPR	MENARINI
371034	SANAPRAV	'40 MG CPR' 14 CPR	SANKYO
371022	SANAPRAV	*20 MG CPR* 10 CPR	SANKYO
297011	SELECTIN	*20 MG CPR* 10 CPR	BRISTOL MYERS SQUIBB
297035	SELECTIN	"40 MG CPR" 14 CPR	BRISTOL MYERS SQUIBB
C10AB06	Simfibrato		
1377029	CHOLESOLVIN	50 CPS 250 MG	WYETH LEDERLE
C10AA01	Simvastatina		
228028	UPONORM	"20 MG CPR" 10 CPR	GENTILI
228030	LIPONORM	"40 MG CPR RIVESTITE" 10 CPR	GENTILI
370043	MEDIPO	"40 MG CPR RIVESTITE" 10 CPR	MEDIOLANUM
370029	MEDIPO	"20 MG CPR" 10 CPR	MEDIOLANUM
209028	SINVACOR	"20 MG CPR" 10 CPR	MERCK SHARP
209042	SINVACOR	*40 MG CPR RIVESTITE* 10 CPR	MERCK SHARP
208026	SIVASTIN	*20 MG CPR* 10 CPR	SIGMATAU
208040	SIVASTIN	*40 MG CPR RIVESTITE* 10 CPR RIVESTITE	SIGMATAU
216035	ZOCOR	"40 MG CPR RIVESTITE" 10 CPR	NEOPHARMED
218023	ZOCOR	*20 MG CPR* 10 CPR	NEOPHARMED
The			
305AA01	Albumina umana soluzione		
515136	ALBITAL	*25%* 1 FLAC. SOLUZ. 50 ML + SET	SCLAVO
515163	ALBITAL	"20%" 1 FLAC. SOLUZ. 50 ML + SET	SCLAVO
945072	ALBUMAN BERNA	"20%" 1 FLAC. 50 ML	BERNA
948033	ALBUMAN BERNA	"25%" 1 FLAC. 50 ML	BERNA
931056	ALBUMINA UMANA	1 FLAC. 25% 100 ML	NUOVO ISTITUTO
544020	ALBUMINA UMANA CENTEON	*20% SOLUZ. PER INFUS. EV* 1 FLAC. DA 50 ML	SIEROTERAPICO AVENTIS BEHRING
			En 110 DET MING

AIC	Specialità	Confezione	Ditta
10317042	ALBUMINA UMANA IMMUNO	"25%" 1 FLAC. 50 ML	BAXTER AG
0317028	ALBUMINA UMANA IMMUNO	"20%" 1 FLAC, 50 ML + SET	BAXTER AG
557021	ALBUMINA UMANA ISI	"25%" 1 FLAC. 50 ML + SET INFUS.	ISI
557060	ALBUMINA UMANA ISI	"20%" 1 FLAC. 50 ML + SET INFUS.	ISI
557072	ALBUMINA UMANA ISI	"20% SOLUZ, PER INFUS, EV" FLAC. DA 100 ML+SET INFUSIONALE	ISI
2202055	ALBUMINA UMANA KABI	"20% SOLUZ, PER INFUS, EV" FLAC, DA 50 ML	PHARMACIA AB
9251030	ALBUTEIN	"20% SOLUZ, PER INFUS, EV" 1 FLAC, 50 ML	GRIFOLS ITALIA
		TOTAL COLUMN DESCRIPTION DU STAGE DA 440 AM	S.P.A. FARMA BIAGINI
1111099	UMAN ALBUMIN	"20% SOLUZ, PER INFUS, EV" FLAC, DA 100 ML	
1111024	UMAN ALBUMIN	"20% SOLUŽ, PER INFUS, EV" 1 FLAC. 50 ML	FARMA BIAGINI
1111087	UMAN ALBUMIN	"25% SOLUZ. PER INFUS. EV" 1 FLAC. 50 ML "20% SOLUZ. PER INFUS. EV" 1 FLAC. 10 ML	FARMA BIAGINI
1111012	UMAN ALBUMIN	20% SOLUZ. PER INFUS. EV 1 PLAC. TO ME	FARMA BIAGINI
Nota	28		
L02AB03	Gestonorone		
2402010	DEPOSTAT	IM 1 FIALA 2 ML 200 MG	SCHERING
L02AB02	Medrossiprogesterone		
0329064	DEPO PROVERA	IM SOSP, 1 FLAC. 1 ML 150 MG	PHARMACIA & UPJOHN N.V./S.A.
0329076	DEPO PROVERA	IM SOSP. 1 FLAC. 3,4 ML 500 MG	PHARMACIA & UPJOHN N.V./S.A.
0329088	DEPO PROVERA	IM SOSP. 1 FLAC. 6,7 ML 1G	PHARMACIA & UPJOHN N.V./S.A.
5148099	FARLUTAL	IM 1 FLAC, 1000 MG	CARLO ERBA
5148149	FARLUTAL	15 FLACONI SOSP. OS 1 G	CARLO ERBA
148137	FARLUTAL	30 FLACONI SOSP. OS 500 MG	CARLO ERBA
148125	FARLUTAL	30 CPR MG 500	CARLO ERBA
328187	PROVERA	10 BUST. GRANULARI OS 1000 MG	PHARMACIA
328175	PROVERA	10 BUST. GRANULARI 500 MG	PHARMACIA
0328151	PROVERA	30 CPR 250 MG	PHARMACIA
L02AB01	Megestrolo		
4227013	GESTROLTEX	1160 MG CPR1 30 CPR	PHARMATEX ITALIA
7597020	MEGACE	*160 MG CPR* 30 CPR	BRISTOL MYERS
			SQUIBB
7574019	MEGESTIL	1160 MG CPR PER USO GRALE' 30 CPR	ROCHE
4104012 3/43/5 (\$25/66)	MEPROGEST	"160 MG CPR" 30 CPR	VIRGINIA
Note	ASCHART AND THE RES		
.03AA02	Filgrastim	Piano Terap	Duplice via
772072	GRANULOKINE	130" 1 SIR. PRERIEM. 1 ML 30 MU	ROCHE
772033	GRANULOKINE	"30" 1 FLAC. INIETT. 1 ML	ROCHE
216051	NEUPOGEN	*30" 1 SIR. PRERIEM. 30 MU/1 ML	DOMPE' BIOTEC
216036	NEUPOGEN	"30" 1 FLAC. 1 ML 300 MCG	DOMPE BIOTEC
.03AA10	Lenograstim	Piano Terap	Duplice via
686044	GRANOCYTE	"34" 1 FLAC LIO 33,6 MIU + 1 SIR SOLV	RHONE POULENC RORER
1686018	GRANOCYTE	*34* 1 FLAC. LIO 33.6 MIU + 1 FIALA 1 ML	RHONE POULENC RORER
059096	MYELOSTIM	"34" 1 FLAC LIOF. 33,6 MIU + SIR. PRERIEMPITA SOLV 1 ML	CHUGAI
059019	MYELOSTIM	"34" 1 FLAC LIOF, 33,6 MIU + 1 FIALA SOLV 1 ML	CHUGAI
.03AA03	Molgramostim	Piano Terap	Duplice via
961022	LEUCOMAX	1 FLAC. 150 MCG + 1 FIALA 1 ML	NOVARTIS
961046	LEUCOMAX	1 FLAC. 300 MCG + 1 FIALA 1 ML	NOVARTIS
960020	MIELOGEN	1 FLAC 150 MCG + 1 FIALA 1 ML	SCHERING PLOUG
960044	MIELOGEN	1 FLAC 300 MCG + 1 FIALA 1 ML	SCHERING PLOUGH
No.	erane i disebblik		
ACMADE IN			
E	Levodropropizina		
ROSDB27	Levodropropizina UANKA	1 FLAC. SCIHOPPO 0,6% 200 ML	ANGELINI

AIC	Specialità	Confezione	Ditta
26752016	LEVOTUSS	10,6% SCIROPPO" 1 FLAC SCIROPPO 200 ML	DOMPE'
26752028	LEVOTUSS	GOCCE 6% 30 ML	DOMPE'
26973014	RAPITUX	1 FLAC. SCIROPPO 200 ML 0,6%	BOEHRINGER INGELHEIM
27661014	SALVITUSS	*0.6% SCIROPPO* 1 FLAC. 200 ML	FIRMA
27661026	SALVITUSS	GOCCE 30 ML 6%	FIRMA
Nota .	32		
L03AB09	Interferone alfa con-1 ricom	binante Piano Terap	Duplice via
34418018	INFERGEN	9 MCG SOLUZ. INIETT. 1 FIALA VETRO + 1 SIR. E 2 AGHI SC	YAMONOUCHI EUROPE B V.
L03AB01	Interferone alfa naturale leu	cocitario Piano Terap	Duplice via
26518050	ALFAFERONE	1 FIALA 6.000.000 U.I. 1 ML	ALFA WASSERMANN
26518011	ALFAFERONE	1 FIALA 1.000,000 U.I. 1 ML	ALFA WASSERMANN
26518062	ALFAFERONE	1 FIALA 3.000.000 U.I 1 ML	ALFA WASSERMANN
28820088	ALFATER	*6.000.000 UI/ML SOLUZ INIETT. USO I.M. E S.C* FIALA DA 1 ML	NUOVO ISTITUTO SIEROTERAPICO
28820025	ALFATER	1 FIALA SIRIN, 6000000 UI 1 ML	NUOVO ISTITUTO SIEROTERAPICO
28820064	ALFATER	*1.000.000 UI/ML SOLUZ. INIETT, USO I.M. E S.C.* FIALA DA 1 ML	NUOVO ISTITUTO SIEROTERAPICO
28820013	ALFATER	1 FIALA SIRIN. 3000000 UI 1 ML	NUOVO ISTITUTO SIEROTERAPICO
28820076	ALFATER	"3.000.000 UI/ML SOLUZ INIETT USO I.M. E S.C" FIALA DA 1 ML	NUOVO ISTITUTO SIEROTERAPICO
27929088	BIAFERONE	"3.000.000 U/ML SQLUZ. INIETT, USO I.M. E S.C." FIALA DA 1 ML	FARMA BIAGINI
27929076	BIAFERONE	"1.000.000 UI/ML SOLUZ. INIETT, USO I.M. E S.C" FIALA DA 1 ML	FARMA BIAGINI
27929090	BIAFERONE	"6.000,000 UI/ML SOLUZ, INIETT, USO I.M. E S.C" FIALA DA 1 ML	FARMA BIAGINI
27929025	BIAFERONE	1 FIALA SIR. 1 ML 3000000 U.I	FARMA BIAGINI
27929037	BIAFERONE	1 FIALA SIR. 1 ML 6000000 U.I	FARMA BIAGINI
28292035	CILFERON A	IM SC IV 1 FIALA 1000000 UI/1 ML	JANSSEN
28292011	CILFERON A	IM SC IV 1 FIALA 6000000 UI/1 ML	JANSSEN
28292023	CILFERON A	IM SC IV 1 FIALA 3000000 UI/1 ML	JANSSEN
27930027	HAIMAFERONE	FIALA SIR. 1 ML 3000000 U.I	SCHIAPPARELLI FARMA
27930066	HAIMAFERONE	1 FIALA SIR. 1 ML 1000000 U.t.	SCHIAPPARELLI FARMA
27930039	HAIMAFERONE	FIALA SIR. 1 ML 6000000 U.I	SCHIAPPARELLI FARMA
27958065	ISIFERONE	1 FIALA SIR. 3000000 UI/1 ML	ISI
27958077	ISIFERONE	1 FIALA SIR. 6000000 UI/1 ML	ISI
L03AB04	Interferone alfa-2a ricombin	ante Piano Terap	Duplice via
25839059	ROFERON A	"6" 1 FLAC, SOLUZ, INIETT, 6.000,000 U.I.	ROCHE
25639022	ROFERON A	"9" 1 FLAC, SOLUŽ, INIETT. 9.000.000 U.I. 1 ML	ROCHE
25839010	ROFERON A	"3" 1 FLAC. SOLUZ. INIETT. 3.000.000 U.I. 1ML	ROCHE
L03AB05	Interferone alfa-2b ricombin	ante Piano Terap	Duplice via
26393013	INTRON A	1 FLAC. 5000000 UI + 1 FIALA 1 ML	SCHERING PLOUGH
26393025	INTRON A	1 FLAC. 1000000 UI + 1 FIALA 1 ML	SCHERING PLOUGH
26393088	INTRON A	SOLUZ. INIETT. 1 FLAC. 3 MUI/0,5 ML	SCHERING PLOUGH
26393052	INTRON A	1 FLAC. 10 MUI 2 ML	SCHERING PLOUGH
28393114	INTRON A	1 PENNA MULTIDOSE 18 MUI/1.2 ML (15 MUI/1 ML)	SCHERING PLOUGH
26393090	INTRON A	SOLUZ. INIETT. 1 FLAC. 5 MUI/0,5 ML	SCHERING PLOUGH
26393126	INTRON A	1 PENNA MULTIDOSE 30 MUI/1,2 ML (25 MUI/1 ML)	SCHERING PLOUGH
26393102	INTRON A	SOLUZ. INIETT. 1 FLAC. 10 MUI/1 ML	SCHERING PLOUGH
26393049	INTRON A	1 FLAC. 10000000 UI + 1 FIALA 1 ML	SCHERING PLOUGH
26393037	INTRON A	1 FLAC, 3000000 UI + 1 FIALA 1 ML	SCHERING PLOUGH
34832319	INTRONA	18 MIU. SOLUZ, INIETT, IN PENNA MULTIDOSE - CARTUCCIA IN PENNA MULTIDOSE 1 PENNA + 6 KIT PER INIEZIONE USO SC	SP EUROPE
34832345	INTRONA	30 MIU SOLUZ, INIETT, IN PENNA MULTIDOSE - CARTUCCIA IN PENNA MULTIDOSE 1 PENNA $+$ 6 KIT PER INIEZIONE USO SC	SP EUROPE
34832194	INTRONA	10 MIU SOLUZ, INIETT, 1 FLAC USO SC	SP
			EUROPE

AIC	Specialità	Confezione	Ditta
34832156	INTRONA	5 MIU SOLUZ INIETT, 1 FLAC USO SC	SP EUROPE
34832016	INTRONA	1 MIU POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT, 1 FLAC POLV + 1 FIALA SOLV + 1 KIT PER	SP EUROPE
33058052	VIRAFON	INIEZIONE USO SC *10* 1 FIALA 10000000 UI	SCHERING PLOUGH
33058025	VIRAFON	"3" 1 FLAC 3000000 UI + 1 FIALA 1 ML	SCHERING PLOUGH
33058037	VIRAFON	'5' 1 FLAC 5000000 UI + 1 FIALA 1 ML	SCHERING PLOUGH
33058013	VIRAFON	"1" 1 FLAC 1000000 UI + 1 FIALA 1 ML	SCHERING PLOUGH
33056126	VIRAFON	1 PENNA MULTIDOSE 30 MUV1,2 ML (25 MUV/1ML)	SCHERING PLOUGH
33056114	VIRAFON	1 PENNA MULTIDOSE 18 MUI/1,2 ML (15 MUI/1 ML)	SCHERING PLOUGH
33058102	VIRAFON	SOLUZ. INIETT. 1 FLAC. 10 MUI/1 ML	SCHERING PLOUGH
33058090	VIRAFON	SOLUZ. INIETT. 1 FLAC. 5 MUI/0,5 ML	SCHERING PLOUGH
33058049	VIRAFON	"10" 1 FLAC 10000000 UI + 1 FIALA 1 ML	SCHERING PLOUGH
33058088	VIRAFON	SOLUZ. INIETT, 1 FLAC, 3 MUI/0,5 ML	SCHERING PLOUGH
34835328	VIRTRON	30 MIU SOLUZ. INIETT. IN PENNA MULTIDOSE -CARTUCCIA IN PENNA MULTIDOSE 1 FLAC + 6 KIT PER INIEZIONE USO SC	SP EUROPE
34835138	VIRTRON	5 MIU SOLUZ. INIETT, 1 FLAC USO SC	SP
34835090	VIRTRON	3 MIU SOLUZ, INIETT, 1 FLAC USO SC	EUROPE
			EUROPE
34835013	VIRTRON	1 MIU POLV E SOLV PER SOLUZ, INIETT. 1 FLAC POLV + 1 FIALA SOLV + 1 KIT PER INIEZIONE USO SC	SP EUROPE
34835177	VIRTRON	10 MIU SOLUŽ. INIETT. 1 FLAC USO SC	SP EUROPE
34835292	VIRTRON	18 MIU SOLUZ. INIETT. IN PENNA MULTIDOSE -CARTUCCIA IN PENNA MULTIDOSE 1 FLAC + 6 KIT PER INIEZIONE USO SC	SP EUROPE
L03AB06	Interferone alfa-n1 naturale	Piano Terap	Duplice via
27381021	HUMOFERON	1 FLAC 10 M.U. 1 ML	SIGMATAU
27381019	HUMOFERON	1 FLAC 3 M.U. 1 ML	SIGMATAU
27381033	HUMOFERON	"5" 1 FLAC 1 ML IM-SC 5 MU/ML	SIGMATAU
26705032	WELLFERON	SOLUZ, INIETT, FLAC 1 ML 5,000,000 UI	WELLCOME
26705020	WELLFERON	SOLUZ. INIETT. SC FLAC. 1 ML 10.000.000 UI	FOUNDATION WELLCOME
	WELD CHON		FOUNDATION
26705018	WELLFERON	SOLUZ, INIETT, SC 1 FLAC, 1 ML 3.000,000 U/	WELLCOME FOUNDATION
L03AB02	Interferone beta naturale	Piano Terap	Duplice via
28416042	BETANTRONE	3 FLAC. 3000000 U.i.	ITALFARMACO
28416028	BETANTRONE	3 FLAC. 1000000 U.I.	ITALFARMACO
25011080	NAFERON	3 FLACONI LIGF 1,000,000 UI+3 FIALE 1 ML	NUOVO ISTITUTO SIEROTERAPICO
26011116	NAFERON	3 FLAC. LIOF 3.000.000 UI+3 FIALE 3 ML	NUOVO ISTITUTO SIEROTERAPICO
L03AB07	Interferone beta ricombinante	Piano Terap	Duplice via
28701136	BETRON R	3 FLAC. LIOF 3000000 U.I.+ 3 FIALE 2 ML	ITALFARMACO
28898076	SEROBIF	3.000.000 U.I. 1 FLAC, LIOF + 1 FIALA SOLV	SERONO PHARMA
26696088	SEROBIF	3.000.000 U.I. 3 FLACONI LIOF + 3 FIALE SOLV	SERONO PHARMA
Note	SOBIS IN		
J05AF05	Lamivudina	Piano Terap	Duplice via
	ZEFFIX	100 MG 28 CPR FILMRIVESTITE IN BUSTER USO ORALE	GLAXO GROUP LTD
4506030	ZEFFIX	5 MG/ML SOLUZ. ORALE 1 FLAC. 240 ML USO ORALE	GLAXO GROUP LTD
Note	Control of the second s		
G03BA01		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	The second second
	Fluossimesterone HALOTESTIN	Piano Terap 20 CPR 5 MG	PHARMACIA &
G03BA02	Metiltestosterone	Piano Terap	UPJOHN N.V./S.A.
	TESTOVIS	•	917
G03BA03	Testosterone	20 CPR 10 MG Piano Terap	S.I.T.
		•	
	ANDRIOL TESTO SHANT	60 CPS 40 MG	ORGANON ITALIA
	TESTO ENANT	IM 1 FIALA 2 ML 250 MG	GEYMONAT
	TESTOVIS	IM 2 FIALE 2 ML 100 MG	S.I.T.

AIC	Specialità	Confezione	Ditta
559048	TESTOVIS	IM 2 FIALE 2 ML 50 MG	S.I.T.
No. E.			
	1		the same of the sa
H01AC01	Somatropina	Piano Terap/Reg	Duplice via
5844249	GENOTROPIN	"MINIQUICK" 4 TUBOFIALE 4,2 UI IN 4 SIR. MONODOSE	PHARMACIA ÀB
5844050	GENOTROPIN	"KABIVIAL" 1 TUBOFIALA 16 U.I.	PHARMACIA AB
6844062	GENOTROPIN	"KABIQUICK" 10 TUBOFIALE 2 UI	PHARMACIA AB
6844264	GENOTROPIN	"MINIQUICK" 4 TUBOFIALE 5,4 UI IN 4 SIR. MONODOSE	PHARMACIA AB
5844187	GENOTROPIN	"MINIQUICK" 7 TUBOFIALE 0,6 UI IN 7 SIR. MONONOSE	PHARMACIA AB
5844275	GENOTROPIN	"MINIQUICK" 4 TUBOFIALE 6 UI IN 4 SIR. MONODOSE	PHARMACIA AB
5844199	GENOTROPIN	"MINIQUICK" 7 TUBOFIALE 1,2 UI IN 7 SIR. MONODOSE	PHARMACIA AB
8844023	GENOTROPIN	"KABIVIAL" 1 TUBOFIALA 4 U.I.	PHARMACIA AB
5844252	GENOTROPIN	"MINIQUICK" 4 TUBOFIALE 4,8 UI IN 4 SIR. MONODOSE	PHARMACIA AB
6844096	GENOTROPIN	"KABIPEN" 1 TUBOFIALA 18 UI	PHARMACIA AB
5844237	GENOTROPIN	"MINIQUICK" 4 TUBOFIALE 3,6 UI IN 4 SIR. MONODOSE	PHARMACIA AB
5844213	GENOTROPIN	"MINIQUICK" 7 TUBOFIALE 2,4 UI IN 7 SIR, MONODOSE	PHARMACIA AB
5844225	GENOTROPIN	"MINIQUICK" 7 TUBOFIALE 3 UI IN 7 SIR, MONODOSE	PHARMACIA AB
5844201	GENOTROPIN	"MINIQUICK" 7 TUBOFIALE 1,8 U1 IN 7 SIR. MONODOSE	PHARMACIA AB
5962023	HUMATROPE	1 FLAC. LIO 16 UI (5,33 MG) + DILUENTE	LILLY
5962047	HUMATROPE	CARTUCCIA 18 UI (6 MG)	LILLY
5962011	HUMATROPE	1 FLAC. LIOF 4 UI (1,33 MG) +1 FLAC. 2 ML	LILLY
7686068	NORDITROPIN	SIMPLEX SOLUZ. INIETT. 1 CARTUCCIA 5 MG/1.5 ML PER PENNA DOSATRICE	NOVO NORDISK A
7686056	NORDITROPIN	"PENSET" 24 UI (6 MG)	NOVO NORDISK A
7686043	NORDITROPIN	"PENSET" 12 UI (4 MG)	NOVO NORDISK A
7686031	NORDITROPIN	1 FIALA LIOF 4 UI (4 MG) +1 FIALA 1 ML	NOVO NORDISK A
7686017	NORDITROPIN	FLAC.LIOF.12 UI (1,3 MG) + F.SOLV.3 ML	
5863050	SAIZEN		NOVO NORDISK A
5863047		1 FLAC. LIOF 24 UI + 1 FLAC. SOLV	SERONO PHARMA
	SAIZEN	1 FLAC. LIOF. 2 UI +1 F. SOLV.1 ML	SERONO PHARMA
5863035	SAIZEN	1 FLAC.LIOF.10 UI + 1 F. SOLV.5 ML	SERONO PHARMA
5863011	SAIZEN	1 FLAC. LIOF. 4 U.I.+ 1 FIALA 1 ML	SERONO PHARMA
5863023	SAIZEN	3 FLAC.LIOF.4 UI+3 F.SQLV.1 ML	SERONO PHARMA
8863074	SAIZEN	1 FLAC. LIOF. 24 UJ + 1 CARTUC.SOLV.+1 KIT RICOST.	SERONO PHARMA
7743020	ZOMACTON	1 FL, LIOF, 4 UI + F, SOLV, 1,5 ML	FERRING
7743032	ZOMACTON	1 FL. LIOF.12 UI + FIALA SOLV. 3,5 ML	FERRING
7743044	ZOMACTON	1 FLAC. LIOF. 18 UI + FIALA SOLV. 5 MIL	FERRING
743057	ZOMACTON	3 FLAC LIO 4 UI+3 FL SOLV 1,5 + 6 SIR + 12 AGHI	FERRING
H01CB03	Lanreotide	Piano Terap	Duplice via
3399108	IPSTYL	"60 MG POLV E SOLV PER SOSP. INIETT." 1 FLAC + 1 FIALA SOLV + 2 AGHI 1 SIR. PER INIEZIONE	IPSEN
399019	IPSTYL	1 FLAC. LIOF 30 MG + 1 FIALA 2 ML	IPSEN
H01CB02	Octreotide	Piano Terap	Duplice via
104049	LONGASTATINA	1 SLAC MULTIDOSS 1 MO S MU	ITALFARMACO
104049		1 FLAC. MULTIDOSE 1 MG 5 ML "LAR" FLAC. 20 MG	
	LONGASTATINA		ITALFARMACO
104037	LONGASTATINA	3 FIALE 1 ML 0,5 MG/ML	ITALFARMACO
104025	LONGASTATINA	5 FIALE 1 ML 0.1 MG/ML	ITALFARMACO
104052	LONGASTATINA	'LAR' FLAC. 10 MG	ITALFARMACO
104076	LONGASTATINA	*LAR* FLAC. 30 MG	ITALFARMACO
104013	LONGASTATINA	5 FIALE 1 ML 0,05 MG/ML	ITALFARMACO
284064	SAMILSTIN	5 FIALE 1 ML (MG 0.1/ML) SC IV	LPB
284076	SAMILSTIN	3 FIALE 1 ML (MG 0,5/ML) SC IV	LPB
284088	SAMILSTIN	1 FLAC. MULTIDOSE 5 ML (MG 0,2/ML)	LPB
284052	SAMILSTIN	5 FIALE 1 ML (MG 0,05/ML) SC IV	LPB
083068	SANDOSTATINA	"LAR" FLAC. 20 MG	NOVARTIS
083017	SANDOSTATINA	5 FIALE 1 ML 0.05 MG/MŁ SC IV	NOVARTIS
	SANDOSTATINA	1 FLAC. MULTIDOSE 1 MG 5 ML	NOVARTIS
083043	SANDOSIAINA		
7083043 7083031	SANDOSTATINA	3 FIALE 1 ML 0,5 MG/ML SC IV	NOVARTIS

AIC	Specialità	Confezione	Ditta
27083029	SANDOSTATINA	5 FIALE 1 ML 0,1 MG/ML SC IV	NOVARTIS
7083070	SANDOSTATINA	"LAR" FLAC. 30 MG	NOVARTIS
Nota	41 14 17 12		markering and a second a second and a second
H05BA01	Calcitonina sintetica di sa	ilmone	
27795018	BIOCALCIN	5 FIALE 50 U.S. 1 ML	ESSET
7795020	BIOCALCIN	5 FIALE 100 U.I. 1 ML	ESSETI
28114041	CALCIBEN	5 FIALE 50 UI + 5 SIRINGHE	FIRMA
28114054	CALCIBEN	5 FIALE 100 UI + 5 SIRINGHE	FIRMA
26433019	CALCINIL	5 FLAC. 100 UI + 5 FIALE 1 ML	NUOVO ISTITUTO SIEROTERAPICO
26433021	CALCINIL	5 FLAC. 50 UI + 5 FIALE 1 ML	NUOVO ISTITUTO SIEROTERAPICO
27330024	CALCIOSINT	5 FIALE 1 ML 100 UI	PULITZER
27330012	CALCIOSINT	5 FIALE 1 ML SO UI	PULITZER
27449014	CALCIOTON	5 FIALE 1 ML 100 UI	SAN CARLO
27449026	CALCIOTON	5 FIALE 1 ML 50 UI	SAN CARLO
23748076	CALCITONINA ARMOUR	*100* 5 SIRINGHE PRONTO USO	RORER PHARMACEUTICAL LTD
23748066	CALCITONINA ARMOUR	*50* 6 SIRINGHE PRONTO USO	RORER PHARMACEUTICAL LTD
23704051	CALCITONINA SANDOZ	5 FIALE 50 UI + 5 SIRINGHE	NOVARTIS
23704048	CALCITONINA SANDOZ	5 FIALE 100 UI + 5 SIRINGHE	NOVARTIS
27488016	CALCO	5 FIALE 50 UI	LISAPHARMA
27488028	CALCO	5 FIALE 100 UI	LISAPHARMA
27749011	CATONIN	5 FIALE 1 ML 100 UI	MAGIS
7431026	IPOCALCIN	5 FIALE 100 UI/1 ML	SALUS
6792085	MIACALCIC	5 FIALE 50 U.I.+ 5 SIRINGHE	LPB
26792097	MIACALCIC	5 FIALE 100 U.I. + 5 SIRINGHE	LPB
7812039	MIADENIL	5 FIALE 1 ML 50 U.I.	FRANCIA
27812041	MIADENIL	5 FIALE 1 ML 100 U.I.	FARMACEUTICI FRANCIA FARMACEUTICI
27558016	OSTEOCALCIN	5 FIALE SO U.I.	TOSI
27558028	OSTEOCALCIN	5 FIALE 100 U.I.	TOS
25213048	OSTEOTONINA	"50 U.I./ML SOLUZ. INIETT. " 5 FIALE + 5 SIRINGHE	MENARINI
25213051	OSTEOTONINA	"100 U.I./ML SOLUZ. INIETT." 5 FIALE + 5 SIRINGHE	MENARINI
27349024	OSTEOVIS	5 FIALE 1 ML 100 U.I.	NUOVO CONSORZI
27349012	OSTEOVIS	5 FIALE 1 ML 50 U.I.	S.R.L. NUOVO CONSORZI
27315011	POROSTENINA	S FIALE 1 ML 50 U.I.	S.R.L. SAVIO
27315023 27392024	POROSTENINA	5 FIALE 1 ML 100 U.I.	SAVIO
27580012	RULICALCIN	"100U.I. SOLUZ. INIETT." 6 FIALE	AVENTIS PHARMA
	SALMOCALCIN	'50 UI SOLUZ. INIETT.' 5 FIALE DA 1 ML	GARANT
27580024	SALMOCALCIN	"100 Ut SOLUZ. INIETT." 5 FIALE DA 1 ML	GARANT
28586028	SALMOFAR	5 FIALE 100 U.I.	LAFARE
7472048	STALCIN	5 FIALE LIOF 100 UI + 5 FIALE	LOCATELLI
7472036	STALCIN	6 FIALE LIOF 50 UI + 6 FIALE	LOCATELLI
7455043	STEOCIN	5 FIALE LIOF 100 UI + 5 FIALE	SOSEPHARM
27455031	STEOCIN	6 FIALE LIOF 50 UI + 6 FIALE	SOSEPHARM
5857172	TONOCALCIN	5 FIALE 50 U.I.	ALFA WASSERMAN
25857184	TONOCALCIN	5 FIALE 100 U.I.	ALFA WASSERMAN
H05BA03	Calcitonina sintetica uma	na	
14562011	CIBACALCIN	5 FIALE 0,25 MG+ 5 FIALE 1 ML	NOVARTIS
H05BA04	Elcatonina sintetica di ang		PROCTER & GAMB
	CARBICALCIN	5 FIALE 1 ML	
25301084	TURBOCALCIN	5 FIALE 1 ML	SMITHKLINE BEECHAM S.P.A.
Note -	12		
M05BA02	Acido clodronico		

AIC	Specialità	Confezione	Ditta
26372058	CLASTEON	10 CPS 400 MG	ABIOGEN
26372033	CLASTEON	6 FIALE 300 MG	ABIOGEN
34294037	CLODY	"300 MG SOLUZ, PER INFUS, EV" 6 FIALE	CHIESI
26510053	DIFOSFONAL	10 CPS 400 MG	SPA
26510038	DIFOSFONAL	"300" 6 FIALE 300 MG/10 ML	SPA
34293035	DOLKIN	"300 MG SOLUZ. PER INFUS. EV" 6 FIALE	CABER
34292033	NIKLOD	"300 MG SOLUZ. PER INFUS. EV" 6 FIALE	SAVIO
26509036	OSSITÉN	"300" IV 6 FIALE 300 MG	ROCHE
26509051	OSSITEN	10 CPS 400 MG	ROCHE
M05BA01	Acido etidronico		
23389012	ETIDRON	30 CPS 300 MG	ABIOGEN
Nota	48	for the state of t	
in the same of			
A02BA01	Cimetidina		
24464048	BIOMAG	50 CPR 400 MG	PULITZER
24464087	BIOMAG	30 CPR 800 MG	PULITZER
24124024	BRUMETIDINA	50 CPR 400 MG	BRUSCHETTINI
24124036	BRUMETIDINA	10 FIALE 2 ML 200 MG	BRUSCHETTINI
33956020	CIMETIDINA	"400 MG CPR" 50 CPR	BAYCARE S.R.L.
33087014	CIMETIDINA	"400 MG CPR RIVESTITE" 50 CPR	IBN
29462049	CIMETIDINA B.I.L.	"IN)ETT." 12 FIALE 2 ML 200 MG	BIOLOGICI ITALIA
34563027	CIMETIDINA FORMENTI	1800 MG CPR RIVESTITE" 30 CPR	LABORATORIES FORMENTI
34563015	CIMETIDINA FORMENTI	*400 MG CPR RIVESTITE* 50 CPR	FORMENTI
34563039	CIMETIDINA FORMENTI	*800 MG GRANULATO PER SOSP. ORALE* 30 BUST.	FORMENTI
34563041	CIMETIDINA FORMENTI	1400 MG GRANULATO PER SOSP, ORALE' SO BUST.	FORMENTI
32389037	CIMETIDINA RHONE POULENC RORER	60 CPR 400 MG	RHONE POULENC
	SIME IDIA III. ONE PODELIO NOREA		RORER
33186040	CIMETIDINA RKG	"400 MG GRANULATO PER SOSP. ORALE" 50 BUST.	RKG S.R.L.
33186053	CIMETIDINA RKG,	*800 MG GRANULATO PER SOSP. ORALE* 30 BUST.	RKG S.R.L.
33186026	CIMETIDINA RKG	"400 MG CPR" 50 CPR	RKG S.R.L.
33188038	CIMETIDINA RKG	*800 MG CPR* 30 CPR	RKG S.R.L.
25399015	CITIMID	50 CPR DIVISIBILI 400 MG	C.T. LABORATORIO FARMACEUTICO
25399027	CITIMID	30 CPR DIVISIBILI 800 MG	C.T. LABORATORIO FARMACEUTICO
24251074	DINA	50 CPR DIVISIBILI 400 MG	SAN CARLO
23573153	EURECEPTOR	"UID" 30 CPR 800 MG	ZAMBON
23573064	EURECEPTOR	1400* 50 CPR 400 MG	ZAMBON
23573165	EURECEPTOR	"UID" 30 BUSTE 800 MG	ZAMBON
23608060	GASTROMET	1 FLAC, SCIROPPO 200 ML 4%	BAYER
23608045	GASTROMET	50 CPR 400 MG	BAYER
24179057	NOTUL	48 CPR 400 MG	MENDELEJEFF
24179069	NOTUL	30 CPR 800 MG	MENDELEJEFF
23572136	TAGAMET	"800" 30 BUST, 800 MG	SMITHKLINE BEECHAM S.P.A.
23572148	TAGAMET	"400" 50 BUST. 400 MG	SMITHKLINE
3572062	TAGAMET	'400' 50 CPR 400 MG	BEECHAM S.P.A. SMITHKLINE
\n_=====			BEECHAM S.P.A,
23572023	TAGAMET	"200" IM 12 FIALE 2 ML 200 MG	SMITHKLINE BEECHAM S.P.A.
3572124	TAGAMET	"800" 30 CPR 800 MG	SMITHKLINE BEECHAM S.P.A.
3604109	TAMETIN	50 CONFETTI 400 MG	CABER
24149039	TEMIC	'400 MG CPR' 50 CPR	FARMA UNO
24149054	TEMIC	'800 MG CPR' 30 CPR	FARMA UNO
24443083	ULCEDIN	30 BUST. POLV 800 MG	AGIPS
24443071	ULCEDIN	50 BUST. POLV 400 MG	AGIPS
24443057	ULCEDIN	"400" 50 CPR CONFETTATE 400 MG	AGIPS
24443069	ULCEDIN	"800" 30 CPR 800 MG	AGIPS
4104059	ULCESTOP	50 CPR 400 MG	METAPHARMA
4215081	ULCODINA	30 BUST. 800 MG	SOSEPHARM
4215079	ULCODINA	50 CPR 400 MG	SOSEPHARM

AIC	Specialità	Confezione	Ditta
5241098	RANIBEN	SCIROPPO 200 ML (150 MG/10 ML)	FIRMA
5241124	RANIBEN	"SOLUBILE" 10 CPR EFFERV 300 MG	FIRMA
5241148	RANIBEN	"SOLUBILE"20 BUST GRAN. EFF 150 MG	FIRMA
5241100	RANIBEN	"SOLUBILE" 20 CPR EFFERV. 150 MG	FIRMA
5241050	RANIBEN	20 CPR 150 MG	FIRMA
5241062	RANIBEN	IV 10 FIALE 50 MG	FIRMA
5241074	RANIBEN	10 CPR 300 MG	FIRMA
5490018	RANIBLOC	20 CPR 150 MG	GLAXO ALLEN
5490032	RANIBLOC	IV 10 FIALE 50 MG	GLAXO ALLEN
5490044	RANIBLOC	10 CPR 300 MG	GLAXO ALLEN
5490057	RANIBLOC	20 CPR 300 MG	GLAXO ALLEN
5490071	RANIBLOC	"SOLUBILE" 20 CPR EFFER. 150 MG	GLAXO ALLEN
5490095	RANIBLOC	"SOLUBILE" 10 CPR EFFERV. 300 MG	GLAXO ALLEN
5490069	RANIBLOC	SCIROPPO FLAC. 200 ML (150 MG/10 ML)	GLAXO ALLEN
4447068	RANIDIL	SCIROPPO 200 ML (150 MG/10 ML)	MENARINI INDUSTR
4447094	RANIDIL	"SOLUBILE" 10 CPR EFFERV. 300 MG	MENARINI INDUSTR
4447058	RANIDIL	20 CPR 300 MG	MENARINI INDUSTR
4447031	PANIDIL	IV 10 FIALE 50 MG	MENARINI INDUSTR
4447043	RANIDIL	10 CPR 300 MG	MENARINI INDUSTR
4447029	RANIDIL	20 CPR 150 MG	MENARINI INDUSTR
4447118	RANIDIL	"SOLUBILE"20 BUST GRAN, EFFER 150	MENARINI INDUSTR
4447070	RANIDIL	"SOLUBILE" 20 CPR EFFER. 150 MG	MENARINI INDUSTR
5096031	TRIGGER	IV 10 FIALE 50 MG 5 ML	DUNCAN
5096029	TRIGGER	20 CPR 150 MG	DUNCAN
5098043	TRIGGER	10 CPR 300 MG	DUNCAN
5084043	ULCEX	"300" 10 CPR 300 MG	GUIDOTTI
5084056	ULCEX	"300" 20 CPR 300 MG	GUIDOTTI
5084068	ULCEX	SCIROPPO 200 ML (150 MG/10 ML)	GUIDOTTI
5084031	ULCEX	10 FIALE 50 MG IV	GUIDOTTI
5084070	ULCEX	"SOLUBILE" 20 CPR EFFERV 150 MG	GUIDOTTI
5084094	ULCEX	"SOLUBILE" 10 CPR EFFERV 300 MG	GUIDOTTI
5084017	ULCEX	20 CPR 150 MG	GUIDOTTI
5084118	ULCEX	"SOLUBILE" 20 BUST GRAN, EFFER 150	GUIDOTTI
4448045	ZANTAC	10 CPR 300 MG	GLAXO WELLCOME
4448058	ZANTAC	20 CPR 300 MG	GLAXO WELLCOME
4448072	ZANTAC	"SOLUBILE" 20 CPR EFFERV. 150 MG	GLAXO WELLCOME
4448096	ZANTAC	"SOLUBILE" 10 CPR EFFER 300 MG	GLAXO WELLCOME
4448110	ZANTAC	"SOLUBILE" 20 BUST, GRAN, EFF.150	GLAXO WELLCOME
4448060	ZANTAC	SCIROPPO 200 ML (150 MG/10 ML)	GLAXO WELLCOME
4448033	ZANTAC	IV 10 FIALE 5 ML 50 MG	GLAXO WELLCOME
4448021	ZANTAC	20 CPR 150 MG	GLAXO WELLCOME
A02BA06	Roxatidina		
7778024	GASTRALGIN	14 CPR 150 MG	DE ANGELI PH
7776012	GASTRALGIN	28 CPR 75 MG	DE ANGELI PH
7777010	NEOH 2	28 CPR 75 MG	BONISCONTRO E BAZZONE
7777022	NEOH 2	"150" 14 CPR 150 MG	BONISCONTRO E SAZZONE
6774012	ROXIT	28 CPR 75 MG	AVENTIS PHARMA
6774024	ROXIT	14 CPR 150 MG	AVENTIS PHARMA
	CORES OF STATE		
402BA07	Ranitidina (bismuto ci	trato)	
2083026			AAPPA (APPA) AAPPA
	ELICODIL	28 CPR 400 MG	MENARINI INDUSTR
1986021 1986019	PYLORID	26 CPR 400 MG	GLAXO GROUP LTD
	PYLORID	14 CPR 400 MG	GLAXO GROUP LTE
(2) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1)			

AIC	Specialità	Confezione	Ditta
5540030	SUPREFACT	"DEPOT" 1 SIR. MONOUSO PRECARICATA CON 1 IMPIANTO	AVENTIS PHARMA
540042	SUPREFACT	"DEPOT 3 MESI" IMPIANTO CON SIR. PRERIEMPITA	AVENTIS PHARMA
540016	SUPREFACT	SC 1 FLAC. 5,5 ML 1MG	AVENTIS PHARMA
540028	SUPREFACT	"NASALE" 1 FLAC. 10 MG/DOSE 100 EROGAZIONI + EROGATORE	AVENTIS PHARMA
,02AE03	Goserelina	Piano Terap	Duplice via
471019	ZOLADEX	"3,6 MG IMPIANTO A RILASCIO PROLUNGATO PER USO SC	ASTRAZENECA
471021	ZOLADEX	*10,8MG IMPIANTO A RILASCIO PROLUNGATO PER USO SC	ASTRAZENECA
.02AE02	Leuprorelina	Piano Terap	Duplice via
066024	ENANTONE	"3,75" 1 FLAC. 9,75 MG+ 1 SIR. SOLV 2ML 2 ML	TAKEDA
068048	ENANTONE	"11,25" 1 FLAC POLV LIOF RIL PROL+SIR PRER SOLV P.	TAKEDA
.02AE04	Triptorelina	Piano Terap	Duplice via
999058	DECAPEPTYL	"11,25" 1 FLAC POLV 11,25 MG+ 1 FIALA SOLV SOSP	IPSEN
999021	DECAPEPTYL	1 SISTEMA IM 3,75 MG A CESS, PROTR. + SIR.	IPSEN
Note 01CA03	Carbenicillina		
786014	GEOPEN	INIET 1 FLAC. 1G + 1 FIALA 3 ML	PFIZER
01DA07	Cefamandolo		
294011	CEFAM	IM 1 FLAC. 1 G+1 FIALA 3 ML	MAGIS
328027	CEMADO	IM 1 FLAC. 1 G +1 FIALA 3 ML	FRANCIA
307035	LAMPOMANDOL	1 ELAC 4 O . 4 EALA O.H.	FARMACEUTICE AGIPS
85037	MANCEF	1 FLAC. 1 G + 1 FIALA 3 ML 1 FLAC. 1 G + 1 FIALA 3.5 ML	LAFARE
86015	MANDOKEF	IM 1 FL 1 G+1 F 4 ML	LILLY
91029	MANDOLSAN	IM EV 1 FLAC. 1 G + 1 FIALA 3 ML	SAN CARLO
34039	SEPTOMANDOLO	IM 1 FLAC. 1000 MG+1 FIALA 4 ML	IPA
01DA24	Cefepime		
896025	СЕРІМ	*1000MG/3ML POLV E SOLV PER SOLUZ, INIETT," 1 FLAC, POLV+1 FIALA SOLV 3 ML	POLIFARMA
000013	CEPIMEX	"500MG/1,5ML POLV+SOLV PER SOLUZ. INIETT." 1 FLAC. POLV+ 1 FIALA SOLV 1,5	MEAD JOHNSON
000025	CEPIMEN	"1000 MG/3ML POLV+SOLV" 1 FLAC. POLV+ 1 FIALA SOLV 3 ML	MEAD JOHNSON
199019	MAXIPIME	"500MG/1,5ML POLV+SQLV PER SQLUZ. INIETT." 1 FLAC. POLV+1 FIALA SOLV 1,5	BRISTOL MYERS
199021	MAXIPIME	ME "1000MG/3ML POLV+SOLV PER SOLUZ. INIETT." 1 FLAC. POLV+1 FIALA SOLV 3 ML	SQUIBB BRISTOL MYERS
		TOURNESS POLY PER SOLUZ. INIE! 1. 1 PLAG. POLY+1 PIALA SOLY 3 ML	SQUIBB
01DA40	Cefmetazolo		
09050	METAFAR	IM 1 FLAC. 0,5 G + 1 FIALA 2 ML	LAFARE
09062	METAFAR	IM 1 FLAC. 1 G + 1 FIAL 4 ML	LAFARE
199029	METAZOL	IM 1 FLAC, 1000 MG+1 FIALA 3 ML	C.T. LABORATOR FARMAGEUTICO
01DA25	Cefodizima		
40030	DIEZIME	IM 1 FLAC, 1 G + 1 FIALA 4 ML	RECORDATI
61045	MODIVID	IM 1 FLAC, POLV 1 G + 1 FIALA 4 ML	AVENTIS PHARM
39335	TIMECEF	IM 1 FLAC. 1 G + 1 F. SOLV. 4 ML	HOECHST PHARI
01DA17	Cefonicid		
D44025	ABIOCEF	"1000" 1 FLAC.NO POLV SOLUZ INIETT 1000 MG IM + FIALA SOLV	181
144013	ABIOCEF	"500" 1 FLAC.NO POLV SOLUZ INIETT 500 MG IM + FIALA SOLV	(8)
002014	BACID	1 FLAC 1 G POLV IM+1 F SOLV. 2,6 ML	FARMA
40016	BIOCIL	1% 1 FLAC 1000 MG + 1 FL SOLV 2,5	UNO IBIRN
66027	BIOTICIC	ML "1 G POLY E SOLV PER SOLUZ. INIETT." 1 FLAC DI POLV + 1 FIALA SOLV	C.G.M.
68015			FARMACEUTIC
var id	BIOTICIC	"500 MG POLV E SOLV PER SOLUZ, INIETT." 1 FLAC DI POLV + 1 FIALA SOLV	C.G.M. FARMACEUTICI
18082	CEFODIE	IM 1 FLAC, 1 G + 1 SIR/SOLV.	SMITHKLINE

AIC	Specialità	Confezione	Ditta
25418070	CEFODIE	IM 1 FLAC. 500 MG + 1 SIR./SOLV.	SMITHKLINE BEECHAM S.P.A.
32785014	CEFOGER	1 FLAC 1000 MG + 1 F. SOLV. 2,5 ML	DE SALUTE S.R.L.
33199047	CEFONICID	1 FLAC POLV SOLUZ INFUS IM 1 G+ FIALA SOLV	LILLY
3189023	CEFONICID	1 FLAC POLV SOLUZ INFUS IM 500 MG+ FIALA SOLV	FIFTA
33347028	CEFONICID	"500 MG IM" 1 FLAC.NO POLV LIOF 500 MG + 1 FIALA SOLV 2 ML PER SOLUZ INIETT USO IM	COPERNICO
33347016	CEFONICID	"1000 MG IM" 1 FLAC.NO POLV LIOF 1 G + 1 FIALA SOLV 2,5 ML PER SOLUZ INIETT USO IM	COPERNICO
33270012	CEFONICID	*1000 MG IM* 1 FLAC.NO POLV 1 G+FIALA SOLV 2,5 ML SOLUZ INIETT USO IM	FARMACEUTICS
3576024	CEFONICID	"1 G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT. PER USO IM" 1 FLAC + 1 FIALA SOLV 2,5 ML	EG
33152024	CEFONICID	"1 G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT, PER USO IM" 1 FLAC POLV LIOF + 1 FIALA SOLV DA 2.5 ML	BAYCARE S.R.L.
33668017	CEFONICID	"500 MG POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT, PER USO IM" 1 FLAC + 1 FIALA 2 ML	DOROM
3270024	CEFONICID	"500 MG IM" 1 FLAC.NO POLV 500 MG+FIALA SOLV 2 ML SOLUZ INIETT USO IM	FARMACEUTICI
33152012	CEFONICID	"500 MG POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT, PER USO IM" 1 FLAC POLV LIGF +	T.S. BAYCARE
33733015	CEFONICID	FIALA SOLV DA 2 ML "500 MG" 1 FLAC.NO POLV 500 MG +FIALA SOLV 2 ML PER SOLUZ INIETT USO IM	S.R.L. RATIOPHARM
33733027	CEFONICID	"1000 MG" 1 FLAC.NO POLV 1 G +FIALA SOLV 2,5 ML PER SOLUZ INIETT USO IM	GMBH RATIOPHARM
31817024	CEFONICID	1 FLAC.NO 1000MGPOLV SOLUZ INIETT IM+ 1F	GMBH GNR
33668029	CEFONICID	SOLV2,5ML '1 G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT. PER USO IM" 1 FLAC + 1 FIALA 2,5 ML	DOROM
33434046	CEFONICID	"1 G POLV E SOLV PER SOLUZ. (NIETT, PER USO I.M." 1 FLAC. + 1 FIALA	K24
	SÓDICO		PHARMACEUTICAL
33434010	CEFONICID SODICO	"500 MG POLV E SOLV PER SOLUZ, INIETT, PER USO I.M." 1 FLAC. + 1 FIALA	K24 PHARMACEUTICALS
12161010	CEFOPLUS	FLAC.NO POLV. INIETT. 1 G+ FL SOLV 2,5 ML	AESCULAPIUS
1899038	CEFOSPORIN	"500" IM FLAC 0,5 G+FIALA SOLV 2 ML	ESSETI
11899014	CEFOSPORIN	"1000" IM 1 FLAC 1 G + FIALA SOLV 2.5	E\$SETI
1832025	CHEFIR	"1000" 1 FLAC. 1 G + 1 FIALA 2,5 ML	DRUG RESEARCH
31832013	CHEFIR	"500° 1 FLAC. 500 MG + 1 FIALA 2 ML	DRUG RESEARCH
33494016	CLASTIDIN	"500 MG POLV E SOLV PER SOLUZ, INIETT, PER USO IM", 1 FLAC + 1 FIALA SOLV 2	NUTRIFAR
3494028	CLASTIDIN	ML "1 G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT. PER USO IM", 1 FLAC+1 FIALA SOLV 2,5	NUTRIFAR
34456018	DAYCEF	ML "1 G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT. PER USO IM", 1 FLAC + 1 FIALA 2,5 ML	EPIFARMA
32768044	DELSACID	FLAC. 1 G+FIALA SOLV.2,5 ML I.M.+SIR. STERILE	SELVI
32768018	DELSACID	I.M. FLAC. 500MG+ 1 FIALA SOLV.2ML	SELVI
31971029	DIESPOR	"1000 IM" FLAC.NO POLV SOLUZ 1000MG+1F SOLV	BIOMEDICA
32162012	EMIDOXIN	2.5ML FLAC.NO POLV. INIETT. 1 G + FL SOLV 2,5 ML	FOSCAMA MAGIS
33318015	EPICEF	I.M. 1 FLAC I.M. 1 G+ FIALA	F.D. FARMACEUTIC
32807024	FONICEF	SOLV "1000" IM 1 FLAC 1000 MG + 1 F 2.5	S.R.L. ERREKAPPA
33229016	FONISAL	ML "1000 MG IM" 1 FLAC.NO POLV LIOF 1 Q + 1 FIALA SOLV 2,5 ML PER SOLUZ INIETT	SALUS
32924019	FRAMECEF	USO IM 1 FLAC. 1000 MG + 1 FIALA SOLV 2.5 ML	LEVOFARMA
31970015			IPA
3417015	IPACID	"1000" IM 1 FLAC 1000 MG+1 FIALA SOLV 2.5 ML	
	LAMPOCEF	"1 G POLV É SOLV PER SOLUZ. INIETT. PÉR USO IM" 1 FLAC + 1 FIALA SOLV 2,5 ML	LAMPUGNANI
11831023	LISA	"1000" 1 FEAC. 1 G + 1 FIALA 2,5 ML	LISAPHARMA

AIC	Specialità	Confezione	Ditta
31831011	LISA	"500" 1 FLAC. 500 MG + 1 FIALA 2 ML	LISAPHARMA
3268020	MODICEF	1 FLAC. POLV SOLUZ INIETT1000MG IM+ FIALA SOLV	IPSO PHARMA
3268032	MODICEF	1 FLAC. POLV SOLUZ INIETT 500MG IM+ FIALA SOLV	IPSO PHARMA
1826023	MODIEM	IM 1 FLAC. POLV 1 G	VECCHI & C
1812023	MONOBIOS	"1000" I.M. 1 FL. 1000 MG + 1 FIALA SOLV	C.T. LABORATORIO FARMACEUTICO
2894014	MONOBIOTIC	"1 G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT. PER USO IM" 1 FLAC	ECOBI
5422130	MONOCID	IM FLAC. 500 MG + FIALA SOLV	PROCTER & GAMBLE
5422142	MONOCID	IM FLAC. 1 G + FIALA SOLV	PROCTER & GAMBLE
3021027	NOKID	"1000 MG IM" 1 FLAC.NO POLV 1 G + FIALA SOLV 2,5 ML PER SOLUZ INIETT USO	BENEDETTI
3031028	PANTACID	*1000 MG IM* 1 FLAC.NO POLV 1G + FIALA SOLV 2,5 ML PER SOLUZ INIETT USO	PANTAFARM SRL
3031016	PANTACID	*500 MG IM* 1 FLAC.NO POLV 1G + FIALA SOLV 2 ML PER SOLUZ INIETT USO	PANTAFARM SRL
2806022	PARECID	*1000* IM 1 FLAC 1000 MG + 1 F 2,5 ML	PROGE FARM
5806035	PRATICEF	1 FLAC. 500 MG +1 FIALA 2 ML	CABER
5806011	PRATICEF	1 FLAC. 1 G + 1 FIALA 2,5 ML	CABER
3196015	PAIKOCEF	"1 G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT. PER USO IM" 1 FLAC + 1 FIALA 2,5 ML	MEDICLANUM
3366016	ROCID	"1 G" 1 FLAC, POLV SOLUZ, INIETT, USO IM + 1 FIALA SOLV 2,5 ML	MAX
2980017	SILVERCEF	"1000 MG IM" 1 FLAC.NO POLV LIOF 1 G + 1 FIALA SOLV 2,5 ML PER SOLUZ INIETT USO IM	FARMA UNO
8893028	SINTOCEF	"1G POLV E SOLV PER SOLUZ, INIETT, PER USO IM" 1 FLAC 1G +1 FIALA 2,5ML	PULITZER
8893042	SINTOCEF	"1 G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT, PER USO IM" ASTUCCIO CONTENENTE 1 FLAC. + 1 SIR. PRERIEMPITA	PULITZER
301702 9	SOFARCID	"1 G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT.PER USO (M" 1 FLAC + 1 FIALA 2.5 ML	SOFAR
3017017	SOFARCID	"500 MG POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT. PER USO IM" 1 FLAC + 1 FIALA 2 ML	SOFAR
9042052	UNICID	IM 1 FLAC.1000 MG + 1 FIALA SOLV.	PROSPA ITALIA
101DA32	Cefoperazone		
5957022	BIOPERAZONE	IM 1 FLAC, 1 G + 1 FIALA 5 ML	BIOPHARMA S.R.L.
5845013	CEFAZONE	IM 1 FLAC. 1 G + 1 FIALA 3 ML	LOCATELLI
6063038	CEFOGRAM	IM 1 FLAC. 1 G + 1 FIALA 3 ML	METAPHARMA
5083026	CEFONEG	IM 1 FLAC. 1000 MG + 1 FIALA 4 ML	TOSI
			LISAPHARMA
6039014	DARDUM	IM 1 FLAC. 1 G + 1 FIALA 3 ML	
5803026	FARECEF	1 FLAC. G 1 + 1 FIALA 3 ML	LAFARE
5632023	IPAZONE	IM 1 FLAC. POLV 1000 MG + 1 FIALA 4 ML	IPA
5795028	KEFAZON	IM 1 FLAC. 1 G + FIALA 4 ML	ESSETI
5497025	MEDIPER	IM 1 FLAC, LIOF 1 G.+ 1 FIALA 4 ML	SAN CARLO
5551058	NOVOSIOCYL	IM 1 FLAC. 1 G + 1 FIALA 4 ML	FRANCIA FARMACEUTICI
5330022	TOMABEF	IM 1 FLAC. 1 G + 1 FIALA 3 ML	SALUS
5783010	ZONCEF	1 FLAC. 1 G IM + 1 FIALA 3 ML	AGIPS
IO1DA10	Cefotaxima		
4260034	CLAFORAN	IM IV 1 FLAC. 1 G + 1 FIALA 4 ML	HOECHST PHARMA S.P.A.
4260046	CLAFORAN	IM 1 FLAC. 1 G + 1 FIALA 4 ML CON LIDOCAINA	HOECHST PHARMA S.P.A.
4260022	CLAFORAN	IM IV 1 FLAC. 500 MG + 1 FIALA 2 ML	HOECHST PHARMA S.P.A.
4260010	CLAFORAN	IM IV 1 FLAC. 250 MG + 1 FIALA 2 ML	HOECHST PHARMA S.P.A.
4259018	ZARIVIZ	1 FLAC. 250 MG + 1 FIALA 2 ML IV IM	AVENTIS PHARMA
4259020	ZARIVIZ	1 FLAC. 500 MG + 1 FIALA 2 ML IV IM	AVENTIS PHARMA
4259032	ZARIVIZ	1 FLAC. 1 G + 1 FIALA 4 ML IV IM	AVENTIS PHARMA
4259044	ZARIVIZ	1 FLAC, 1 G + 1 FIALA 4 ML CON LIDOCAINA IM	AVENTIS PHARMA

2000年2000年2000年2000年2000年200日中央大学、中央大学教育

AIC	Specialità	Confezione	Ditta
24469013	AVOCIN	1 FLAC. 1 G IM IV + 1 FIALA 2 ML	WYETH LEDERLE
32876017	BIOPIPER	1 G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT: 1 FLAC POLV 1 G+1 FIALA SOLV 2 ML	BIOPROGRESS
32876029	BIOPIPER	'2 G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT.' 1 FLAC POLV 2 G+ 1 FIALA SOLV 4 ML	BIOPROGRESS
34369027	CILPIER	"2G POLV E SOLV PER SOLUZ, INIETT." FLAC POLV 2G + FIALA SOLV 4 ML	PIERREL FARMACEUTICI
34389015	CILPIER	"1G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT." FLAC POLV 1G + FIALA SOLV 2 ML	PIERREL FARMACEUTICI
3461029	DIPERIL	*2 G POLVR E SOLV PER SOLUZ. INIETT." FLAC POLV DA 2 G + FIALA SOLV DA 4 ML	NUTRIFAR
3461017	DIPERIL	"1 G POLVR E SOLV PER SOLUZ. INIETT." FLAC POLV DA 1 G + FIALA SOLV DA 2 ML	NUTRIFAR
28887012	ERIL	1 FLAC, LIOF 2 G + 1 FIALA 4 ML	SAVIO
12897011	FARECILLIN	"1G POLV E SOLV PER SOLUZ, INIETT," 1 FLAC POLV 1 G + FIALA SOLV 2 ML	LAFARE
32897023	FARECILLIN	"2G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT." 1 FLAC POLV 2 G + FIALA SOLV 4 ML	LAFARE
28595027	PERACIL	1 FLAC. 2 G + 1 FIAŁA 4 ML IM IV	BONISCONTRO E GAZZONE
28595015	PERACIL	1 FLAC. 1 G + 1 FIALA 2 ML IM IV	BONISCONTRO E
33351014	PERASINT	"1G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT."1 FLAC POLV 1 G + FIALA SOLV 2 ML	ACS DOBFAR
33351026	PERASINT	"2G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT." 1 FLAC POLV 2 G + FIALA SOLV 4 ML	ACS DOBFAR
25671049	PICILLIN	IM IV 1 FLAC. 2 G +1 FIALA 4 ML	C.T. LABORATORIO
25671025	PICILLIN	IM IV 1 FLAC. 1 G + 1 FIALA 2 ML	C.T. LABORATORIO
29221013	PIPERACILLINA	"1 G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT." 1 FLAC POLV 1 G + 1 FIALA SOLV 2 ML	DOROM
33690013	PIPERACILLINA	'1 G POLV E SOLV PER SOLUZ, INIETT.' 1 FLAC POLV 1 G + 1 FIALA SOLV 2 ML	EG
3324029	PIPERACILLINA	12 G/4 ML POLV E SOLV PER SOLUZ, INIETT, 1 FLAC. + 1 FIALA	GNR
9221025	PIPERACILLINA	"2 G POLV E SOLV PER SOLUZ, INIETT." 1 FLAC POLV 2 G + 1 FIALA SOLV 4 ML	DOROM
2982023	PIPERACILUNA	"2 G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT." 1 FLAC POLV 2 G + 1 FIALA SOLV 4 ML	GET
4391021	PIPERACILLINA	'2 G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT.' 1 FLAC. 2 G + 1 FIALA SOLV 4 ML	DOC GENERICI
4391019	PIPERACILLINA	*1 G POLV E SOLV PER SOLUZ, INIETT.* 1 FLAC, 1 G + 1 FIALA SOLV 2 ML	DOC GENERICI
3690025	PIPERACILLINA	'2 G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT." 1 FLAC POLV 2 G + 1 FIALA SOLV 4 ML	EG
3039013	PIPERACILLINA	"1 G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT." 1 FLAC POLV 1 G + 1 FIALA SOLV 2 ML	BAYCARE S.R.L.
2982011	PIPERACILLINA	1 G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT. 1 FLAC POLV 1 G + 1 FIALA SOLV 2 ML	GET
3039025	PIPERACILLINA	*2 G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT. * 1 FLAC POLV 2 G + 1 FIALA SOLV 4 ML	BAYCARE S.R.L.
3056019	PIPERACILLINA	2 G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT. 1 FLAC POLV 2 G + 1 FIALA SOLV 4 ML	TEVA PHARMA ITA
4103022	PIPERACILLINA LILLY	*2 G POLV PER SOLUZ. INIETT.* 1 FLAC.	ULLY
4103010	PIPERACILLINA LILLY	"I G POLV PER SOLUZ. INIETT." I FLAC.	LILLY
3423029	PIPERACILLINA SODICA	"2 G POLV E SOLV PER SOLUZ, INIETT, PER USO IM" 1 FLAC. + 1 FIALA	K24
3423017	PIPERACILLINA SODICA	*1 G POLV E SOLV PER SOLUZ, INIETT, PER USO IM* 1 FLAC. + 1 FIALA	PHARMACEUTICAL K24
8735013	PIPERITAL	IM IV 1 FLAC. 1 G + 1 FIALA 2 ML	PHARMACEUTICAL IBI
8735025	PIPERITAL	IM IV 1 FLAC, 2 G + 1 FIALA 4 ML	IBI
2935025	PIPERSAL	"2 G POLV E SOLV PER SOLUZ, INIETT." 1 FLAC POLV 2 G + FIALA SOLV 4 ML	FARMA UNO
2935013	PIPERSAL	*1 G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT.* 1 FLAC POLV 1 G+ 1 FIALA SOLV 2 ML	FARMA UNO
3958012	PIPERTEX	"IG POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT." FLAC POLV 1 G + FIALA SOLV	PHARMATEX ITALI
3958024	PIPERTEX	"2G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT." FLAC POLV 2 G + FIALA SOLV	PHARMATEX ITAL
6421026	FIPRACIN	1 FLAC. 2 G + 1 FIALA 4 ML IM IV	WYETH MEDICA
6421014	PIPRACIN	1 FLAC.1 G + 1 FIALA 2 ML IM IV	WYETH MEDICA
3747015	REPARCILLIN	*1G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT.* 1 FLAC POLV 1 G + FIALA SOLV 2 ML	NEW RESEARCH
3747027	REPARCILLIN	"2G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT." 1 FLAC POLV 2 G + FIALA SOLV 4 ML	S.R.L. NEW RESEARCH
2799025	SEMIPENIL	1 FLAC.NO POLV 2 G + 1 FIALA SOLV 4 ML IM	S.R.L. MAGIS
2799013	SEMIPENIL	1 FLAC.NO POLV 1 G + 1 FIALA SOLV 2 ML IM	MAGIS
2954024	SINTOPLUS	1 FLAC POLV 2 G + 1 FIALA SOLV. 4 ME IM	PH&T
2954012	SINTOPLUS	1 FLAC POLV 1 G + 1 FIALA SOLV. 2 ML IM	PH&T
4107019	VIRACILLINA	"2 G POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT. PER USO IM" 1 FLAC. 2 G + 1 FIALA 4 ML	VIRGINIA
J01CR05	Piperacillina + Tazobacıam		
8249023	TAZOCIN	1 FLAC. LIOF 2 + 0,250 G + 1 FLAC	WYETH LEDERLE
J01CR03	Ticarcillina + Acido clavulanico		
	CLAVUCAR	1200 MG/2 ML POLV E SOLV PER SOLUZ, INIETT, 1 FLAC,NO + 1 FIALA	GEYMONAT
7594011			

AIC	Specialità	Confezione	Ditta
Note :	SSBIS COMMON TO THE	SPREED TO SERVE THE SERVE OF TH	
101GB06	Amikacina		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
4459099		. 5.46 14 555 146 0 14	PHARMATEX ITALIA
	AMICASIL	1 FLAC. IM 500 MG 2 ML	PHARMATEX ITALIA
459101	AMICASIL	1 FLAC. IM 1 G 4 ML	
566025	AMIKACID	"1 G SOLUZ, INIETT." 1 FIALA IM/EV	TEVA PHARMA ITAL
3586013	AMIKACID	"500 MG SOLUZ. INIETT." 1 FIALA IM/EV + 1 SIR.	TEVA PHARMA ITAL LILLY
5550017	AMIKACINA LILLY	100 MG/2 ML SOLUZ, INIETT., 1 FIALA	
3550029	AMIKACINA LILLY	250 MG/2 ML SOLUZ, INIETT, 1 FIALA	LILLY
3550031 7484031	AMIKACINA LILLY AMIKAN	500 MG/2 ML SOLUZ. INIETT. 1 FIALA 1 FLAC. IM 1 G 4 ML	SOSEPHARM
7484043	AMIKAN	1 FLAC. IM 0,5 G 2 ML	SOSEPHARM
3594031	BB-K8	1 FLAC, IM 250 MG 2 ML	BRISTOL MYERS
338-1031	86-76	I FLAC, IM 250 MGI 2 ML	SQUIBB
3594056	88-K8	1 FLAC, IM 500 MG 2 ML	BRISTOL MYERS SQUIBB
3594017	BB-KB	1 FLAC. IM 100 MG 2 ML	BRISTOL MYERS SQUIBB
5513045	CHEMACIN	IM IV 1 FIALA 1 G 4 ML	C.T. LABORATORIO FARMACEUTICO
513033	CHEMACIN	IM IV 1 FIALA 500 MG 2 ML	C.T. LABORATORIO FARMACEUTICO
475055	LIKACIN	IM IV 1 FLAC. 500 MG 2 ML	LISAPHARMA
475030	LIKACIN	IM IV 1 FLAC. 250 MG 2 ML	LISAPHARMA
475016	LIKACIN	IM IV 1 FLAC. 100 MG 2 ML	LISAPHARMA
475067	LIKACIN	IM IV 1 FLAC. 1 G	LISAPHARMA
1475028	LIKACIN	IM IV 5 FLAC. 100 MG 2 ML	LISAPHARMA
1527057	LUKADIN	1 FIALA 2 ML 0,5 G + SIR.	SAN CARLO
527071	LUKADIN	IM IV 1 FIALA 1 G/4 ML	SAN CARLO
106017	MEDIAMIK	"1 G/4 ML SOLUZ. INIETT." 1 FIALA	MEDISINT
568054	MIGRACIN	IM IV 1 FLAC 1 G 4 ML	MAX
568039	MIGRACIN	IM IV 1 FLAC 500 MG 2 ML	MAX
423010	MIKAN	"500MG/2ML SOLUZ, INIETT." 1 FIALA 2 ML	BONISCONTRO E
423022	MIKAN	"1G/4ML SOLUZ. (NIETT." (M 1 FIALA 4 ML	GAZZONE BONISCONTRO E GAZZONE
5587027	MiKAVIR	IM IV 1 FLAC. 1 G 5 ML	SALUS
587015	MIKAVIR	IM IV 1 FLAC. MG 500 2 ML	SALUS
1190036	NEKACIN	1 FIALA SOLUZ INIETT 1000 MG IM EV	NEW RESEARCH S.R.L.
076111	PIERAMI	IM IV 1 FIALA 100MG/2ML	FOURNIER
076174	PIERAMI	IM IV 1 FIALA 500 MG 2 ML	FOURNIER
1076147	FIERAMI	IM IV 1 FIALA 250 MG 2 ML	FOURNIER
01GB03	Gentamicina		
891014	GENTALYN	1 FIALA 2 ML 80 MG IM IV	SCHERING PLOUGH
891026	GENTALYN	BB 5 FIALE 1 ML 10 MG IM IV	SCHERING PLOUGH
991089	GENTALYN	1 FIALA 120 MG/1,5 ML IM IV	SCHERING PLOUGH
727048	GENTAMEN	1 FIALA 80 MG/2 ML	FOURNIER
063010	GENTAMICINA SOLFATO	FIALA 40 MG/2 ML	BIOLOGICI ITALIA LABORATORIES
423015	GENTAMICINA SOLFATO	"40MG/2 ML SOLUZ. INIETT." 1 FIALA DA 2 ML	FISIOPHARMA S.R.L.
643011	GENTAMICINA SOLFATO	FIALA 40 MG/2 ML	I.S.F.
1161018	GENTAMICINA SOLFATO	FIALA 40 MG/2 ML	ITALFARMACO
314046	GENTOMIL	"160 MG/2 ML SOLUZ. !NIETT." 1 FIALA	BIOLOGICI ITALIA LABORATORIES
3314022	GENTOMIL	"40 MG/2 ML SOLUZ. INIETT." 1 FIALA	BIOLOGICI ITALIA LABORATORIES
2314034	GENTOMIL	"80 MG/2 ML SOLUZ. INIETT." 1 FIALA	BIOLOGICI ITALIA LABORATORIES
101GB07	Netilmicina		
809055	NETTACIN	* 200 * IM IV 1 FIALA 2 ML 200 MG	SCHERING PLOUGH
609026	NETTACIN	"50" IM IV 1 FIALA 1 ML 50 MG	SCHERING PLOUGH
609030	NETTACIN	*100" IM IV 1 FIALA 1 ML 100 MG	SCHERING PLOUGH
4809042	NETTACIN	"150" IM IV 1 FIALA 1,5 ML 150 MG IM IV	SCHERING PLOUGH

AIC	Specialità	Confezione	Ditta
4809067	NETTACIN	"300 MG/1,5 ML SOLUZ. INIETT." 1 FIALA	SCHERING PLOUGH
4829044	ZETAMICIN	"150" IM IV 1 FIALA 1,5 ML	MENARINI
4829069	ZETAMICIN	"300" IM IV 1 FIALA 300 MG 3 ML	MENARINI
4829020	ZETAMICIN	"50" IM IV 1 FIALA 1 ML	MENARINI
4829057	ZETAMICIN	"200" IM IV 1 FIALA 2 ML	MENARINI
4629032	ZETAMICIN	"100" IM IV 1 FIALA 1 ML	MENARINI
J01GB01	Tobramicina		
23189069			
23189009	NEBICINA	SIR. PRERIEMPITA 100 MG/2 ML	LILLY
23189057	NEBICINA	SIR. PRERIEMPITA 150 MG/2 ML	LILLY
3189044	NEBICINA NEBICINA	IM IV 1 FLAC, 150 MG 2 ML IM IV 1 FLAC, 20 MG 2 ML	LILLY
3189032	NEBICINA	IM IV 1 FLAC, 20 MG 2 ML	ULLY
3189018	NEBICINA	IM IV 1 FLAC. 100 MG 2 ML	ULLY
3973013	TOBRAMICINA IBI	1 FIALA 100 MG	IBI
3973025	TOBRAMICINA (B)	1 FIALA 150 MG	IBI
THE RESERVE		CONTROL BOARD).3°T.
Note	72.56 12. 11. 12. 13. 13. 13.		
J01DF01	Aztreonam	Managaran (Barta Corp.) A (Galagaran Talabara Bala) (Minga above and a minda A (A (makan ing "
5408028	AZACTAM	1 FLAC. 1 G IM IV + FIALA ML 3	BRISTOL MYERS SQUIBB
5407026	PRIMBACTAM	IM EV 1 FLAC. 1 G +1 FIALA 3 ML	MENARINI
J01DH51	Imipenem + Cilastatina		
	•		
6462046	IMIPEM	IM 1 FLAC. 500 MG +500 MG + 1 FIALA 2 ML	NEOPHARMED
6639043	TENACID	IM 1FLAC. 500 + 500 MG + 1 FIALA 2 ML	SIGMATAU
5887047	TIENAM	IM 1 FLAC. 500 + 500 MG + 1 FIALA 2 ML	MERCK SHARP
I04AB04	Rifabutina		
8426017	MYCOBUTIN	30 CPS 150 MG	PHARMACIA
IAI V 4 A 3	Teirentene		
301XAOZ	ieicobianina		
J01XA02	Teicoplanina		
301XA02 6458012	Targosid	1 FIALOIDE LIOF, 200 MG + 1 FIALA SOLV 3 ML IM IV	LEPETIT
	•	1 FIALOIDE LIOF, 200 MG + 1 FIALA SOLV 3 ML IM IV	LEPETIT
6458012	TARGOSID	1 FIALOIDE LIOF. 200 MG + 1 FIALA SOLV 3 ML IM IV	LEPETIT
A0-IAA0-I	TARGOSID Dolasetron		
AO-4AAO-4 3108022	TARGOSID Dolasetron ANZEMET	IV 1 FIALA 20 MG/ML 5 ML	AVENTIS PHARMA
A0-IAA0-I	TARGOSID Dolasetron		
AO-4AAO-4 3108022	TARGOSID Dolasetron ANZEMET	IV 1 FIALA 20 MG/ML 5 ML	AVENTIS PHARMA
AO+AAO+ 3108022 3108046 AO+AAO2	TARGOSID Dolasetron ANZEMET ANZEMET Granisetron	IV 1 FIALA 20 MG/ML 5 ML 3 CPR FILM RIVESTITE 200 MG	AVENTIS PHARMA AVENTIS PHARMA
AO-JAAO-J 3108022	TARGOSID Dolasetron ANZEMET ANZEMET	IV 1 FIALA 20 MG/ML 5 ML	AVENTIS PHARMA
AO+AAO+ 3108022 3108046 AO+AAO2	TARGOSID Dolasetron ANZEMET ANZEMET Granisetron	IV 1 FIALA 20 MG/ML 5 ML 3 CPR FILM RIVESTITE 200 MG	AVENTIS PHARMA AVENTIS PHARMA SMITHKLINE BEECHAM S.P.A. SMITHKLINE
AO-IAAO-I 13108022 13108045 AO-IAAO-I 13108045 AO-IAAO-I 8093096	TARGOSID Dolasetron ANZEMET ANZEMET Granisetron KYTRIL	IV 1 FIALA 20 MG/ML 5 ML 3 CPR FILM RIVESTITE 200 MG *0,2 MG/ML SOLUZ. ORALE* 1 FLAC. DA 30 ML	AVENTIS PHARMA AVENTIS PHARMA SMITHKLINE BEECHAM S.P.A.
8458012 AO-JAAO-J 3108022 3108046 AO-JAAO-Z 8093096 8093019 8093021	TARGOSID Dolasetron ANZEMET ANZEMET Granisetron KYTRIL KYTRIL KYTRIL	IV 1 FIALA 20 MG/ML 5 ML 3 CPR FILM RIVESTITE 200 MG *0.2 MG/ML SOLUZ. ORALE* 1 FLAC. DA 30 ML *3 MG/3 ML SOLUZ. INIETT.* 1 FIALA PER USO ENDOVENOSO *1 MG CPR* 10 CPR	AVENTIS PHARMA AVENTIS PHARMA SMITHKLINE BEECHAM S.P.A. SMITHKLINE BEECHAM S.P.A. SMITHKLINE BEECHAM S.P.A.
AO-4AAO-4 3108022 3108046 AO-4AAO-2 8093096 8093019	TARGOSID Dolasetron ANZEMET ANZEMET Granisetron KYTRIL KYTRIL	IV 1 FIALA 20 MG/ML 5 ML 3 CPR FILM RIVESTITE 200 MG *0,2 MG/ML SOLUZ. ORALE* 1 FLAC. DA 30 ML *3 MG/3 ML SOLUZ. INIETT.* 1 FIALA PER USO ENDOVENOSO	AVENTIS PHARMA AVENTIS PHARMA SMITHKLINE BEECHAM S.P.A. SMITHKLINE BEECHAM S.P.A. SMITHKLINE BEECHAM S.P.A. SMITHKLINE
AO+AAO+ 3108022 3108046 AO+AAO2 8093096 8093019	TARGOSID Dolasetron ANZEMET ANZEMET Granisetron KYTRIL KYTRIL KYTRIL	IV 1 FIALA 20 MG/ML 5 ML 3 CPR FILM RIVESTITE 200 MG *0,2 MG/ML SOLUZ. ORALE* 1 FLAC. DA 30 ML *3 MG/3 ML SOLUZ. INIETT.* 1 FIALA PER USO ENDOVENOSO *1 MG CPR* 10 CPR *3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT.* 1 SIR. PRERIEMPITA PER USO INTRAMUSCOLARE *3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT.* 3 SIRINGHE PRERIEMPITE PER USO	AVENTIS PHARMA AVENTIS PHARMA SMITHKLINE BEECHAM S.P.A. SMITHKLINE
AO-AAO-A 3108022 3108046 AO-AAAO-2 8093096 8093019 8093021 8093033 8093045	TARGOSID Dolasetron ANZEMET ANZEMET Granisetron KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL	IV 1 FIALA 20 MG/ML 5 ML 3 CPR FILM RIVESTITE 200 MG *0,2 MG/ML SOLUZ. ORALE* 1 FLAC. DA 30 ML *3 MG/3 ML SOLUZ. INIETT.* 1 FIALA PER USO ENDOVENOSO *1 MG CPR* 10 CPR *3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT.* 1 SIR. PRERIEMPITA PER USO INTRAMUSCOLARE *3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT.* 3 SIRINGHE PRERIEMPITE PER USO INTRAMUSCOLARE INTRAMUSCOLARE	AVENTIS PHARMA AVENTIS PHARMA SMITHKLINE BEECHAM S.P.A.
AO+AAO+ 3108022 3108046 AO+AAO2 8093096 8093019 8093021 8093033	Dolasetron ANZEMET ANZEMET Granisetron KYTRIL KYTRIL KYTRIL	IV 1 FIALA 20 MG/ML 5 ML 3 CPR FILM RIVESTITE 200 MG *0,2 MG/ML SOLUZ. ORALE* 1 FLAC. DA 30 ML *3 MG/3 ML SOLUZ. INIETT.* 1 FIALA PER USO ENDOVENOSO *1 MG CPR* 10 CPR *3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT.* 1 SIR. PRERIEMPITA PER USO INTRAMUSCOLARE *3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT.* 3 SIRINGHE PRERIEMPITE PER USO	AVENTIS PHARMA AVENTIS PHARMA SMITHKLINE BEECHAM S.P.A. SMITHKLINE
AO+AAO+ 3108022 3108046 AO4AAO2 8093096 8093019 8093021 8093033 8093045	TARGOSID Dolasetron ANZEMET ANZEMET Granisetron KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL	IV 1 FIALA 20 MG/ML 5 ML 3 CPR FILM RIVESTITE 200 MG *0,2 MG/ML SOLUZ. ORALE* 1 FLAC. DA 30 ML *3 MG/3 ML SOLUZ. INIETT.* 1 FIALA PER USO ENDOVENOSO *1 MG CPR* 10 CPR *3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT.* 1 SIR. PRERIEMPITA PER USO INTRAMUSCOLARE *3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT.* 3 SIRINGHE PRERIEMPITE PER USO INTRAMUSCOLARE INTRAMUSCOLARE	AVENTIS PHARMA AVENTIS PHARMA SMITHKLINE BEECHAM S.P.A.
8093021 8093024 8093034 8093034 8093045 8093045	Dolasetron ANZEMET ANZEMET Granisetron KYTRIL	IV 1 FIALA 20 MG/ML 5 ML 3 CPR FILM RIVESTITE 200 MG "0,2 MG/ML SOLUZ. ORALE" 1 FIAC. DA 30 ML "3 MG/3 ML SOLUZ. INIETT." 1 FIALA PER USO ENDOVENOSO "1 MG CPR" 10 CPR "3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT." 1 SIR. PRERIEMPITA PER USO INTRAMUSCOLARE "3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT." 3 SIRINGHE PRERIEMPITE PER USO INTRAMUSCOLARE "2 MG CPR" 5 CPR	AVENTIS PHARMA AVENTIS PHARMA SMITHKLINE BEECHAM S.P.A.
8093021 8093021 8093033 8093045 404AA01 8093045	Dolasetron ANZEMET ANZEMET Granisetron KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL COndansetron ZOFRAN	IV 1 FIALA 20 MG/ML 5 ML 3 CPR FILM RIVESTITE 200 MG "0,2 MG/ML SOLUZ. ORALE" 1 FIAC. DA 30 ML "3 MG/3 ML SOLUZ. INIETT." 1 FIALA PER USO ENDOVENOSO "1 MG CPR" 10 CPR "3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT." 1 SIR. PRERIEMPITA PER USO INTRAMUSCOLARE "3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT." 3 SIRINGHE PRERIEMPITE PER USO INTRAMUSCOLARE "2 MG CPR" 5 CPR "8 MG CPR ORODISPERS.BILI ZYDIS" 5 CPR	AVENTIS PHARMA AVENTIS PHARMA SMITHKLINE BEECHAM S.P.A.
8458012 AO-JAAO-J 3108022 3108046 AO-JAAO-Z 8093096 8093019 8093021 8093021 8093033 8093045 8093084 AO-JAAO-J 7612112 7612047	Dolasetron ANZEMET ANZEMET Granisetron KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL COndansetron ZOFRAN ZOFRAN	IV 1 FIALA 20 MG/ML 5 ML 3 CPR FILM RIVESTITE 200 MG "0,2 MG/ML SOLUZ. ORALE" 1 FIAC. DA 30 ML "3 MG/3 ML SOLUZ. INIETT." 1 FIALA PER USO ENDOVENOSO "1 MG CPR" 10 CPR "3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT." 1 SIR. PRERIEMPITA PER USO INTRAMUSCOLARE "3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT." 3 SIRINGHE PRERIEMPITE PER USO INTRAMUSCOLARE "2 MG CPR" 5 CPR "8 MG CPR ORODISPERS.BILI ZYDIS" 6 CPR 1 FIALA 8 MG 4 ML	AVENTIS PHARMA AVENTIS PHARMA SMITHKLINE BEECHAM S.P.A.
8458012 AO-JAAO-J 3108022 3108046 AO-JAAO-Z 8093096 8093019 8093021 8093021 8093033 8093045 8093084 AO-JAAO-J 7612112 76121047 76121035	Dolasetron ANZEMET ANZEMET Granisetron KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL COndansetron ZOFRAN ZOFRAN ZOFRAN	IV 1 FIALA 20 MG/ML 5 ML 3 CPR FILM RIVESTITE 200 MG "0,2 MG/ML SOLUZ. ORALE" 1 FIAC. DA 30 ML "3 MG/3 ML SOLUZ. INIETT." 1 FIALA PER USO ENDOVENOSO "1 MG CPR" 10 CPR "3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT." 1 SIR. PRERIEMPITA PER USO INTRAMUSCOLARE "3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT." 3 SIRINGHE PRERIEMPITE PER USO INTRAMUSCOLARE "2 MG CPR" 5 CPR "8 MG CPR ORODISPERS.BILI ZYDIS" 6 CPR 1 FIALA 8 MG 4 ML 1 FIALA 4 MG 2 ML	AVENTIS PHARMA AVENTIS PHARMA SMITHKLINE BEECHAM S.P.A. GLAXO WELLCOME GLAXO WELLCOME GLAXO WELLCOME
6458012 AO-JAAO-J 3108022 3108046 AO-JAAO-Z 8093096 8093019 8093021 8093033 8093045 8093084 AO-JAAO-J 7612112 7612047 7612035 7612096	Dolasetron ANZEMET ANZEMET Granisetron KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL COndansetron ZOFRAN ZOFRAN ZOFRAN ZOFRAN	IV 1 FIALA 20 MG/ML 5 ML 3 CPR FILM RIVESTITE 200 MG "0,2 MG/ML SOLUZ. ORALE" 1 FIAC. DA 30 ML "3 MG/3 ML SOLUZ. INIETT." 1 FIALA PER USO ENDOVENOSO "1 MG CPR" 10 CPR "3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT." 1 SIR. PRERIEMPITA PER USO INTRAMUSCOLARE "3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT." 3 SIRINGHE PRERIEMPITE PER USO INTRAMUSCOLARE "2 MG CPR" 5 CPR "8 MG CPR ORODISPERS.BILI ZYDIS" 6 CPR 1 FIALA 8 MG 4 ML 1 FIALA 4 MG 2 ML "4 MG CPR ORODISPERS.BILI ZYDIS" 6 CPR	AVENTIS PHARMA AVENTIS PHARMA SMITHKLINE BEECHAM S.P.A. GLAXO WELLCOME GLAXO WELLCOME GLAXO WELLCOME GLAXO WELLCOME
6458012 AO-JAAO-J 3108022 3108046 AO-JAAO-Z 8093096 8093019 8093021 8093033 8093045 8093084 AO-JAAO-J 7612112 7612047 7612035 7612086	Dolasetron ANZEMET ANZEMET Granisetron KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL COndansetron ZOFRAN ZOFRAN ZOFRAN ZOFRAN	IV 1 FIALA 20 MG/ML 5 ML 3 CPR FILM RIVESTITE 200 MG "0,2 MG/ML SOLUZ. ORALE" 1 FIAC. DA 30 ML "3 MG/3 ML SOLUZ. INIETT." 1 FIALA PER USO ENDOVENOSO "1 MG CPR" 10 CPR "3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT." 1 SIR. PRERIEMPITA PER USO INTRAMUSCOLARE "3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT." 3 SIRINGHE PRERIEMPITE PER USO INTRAMUSCOLARE "2 MG CPR" 5 CPR "8 MG CPR ORODISPERS.BILI ZYDIS" 6 CPR 1 FIALA 8 MG 4 ML 1 FIALA 4 MG 2 ML "4 MG CPR ORODISPERS.BILI ZYDIS" 8 CPR FIAC. 50 ML 4 MG/5ML	AVENTIS PHARMA AVENTIS PHARMA SMITHKLINE BEECHAM S.P.A. GLAXO WELLCOME GLAXO WELLCOME GLAXO WELLCOME GLAXO WELLCOME GLAXO WELLCOME GLAXO WELLCOME
6458012 AO-JAAO-J 3108022 3108046 AO-JAAO-Z 8093096 8093019 8093021 8093033 8093045 8093084 AO-JAAO-J 7612112 7612047 7612035 7612086 7612023	Dolasetron ANZEMET ANZEMET Granisetron KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL COndansetron ZOFRAN ZOFRAN ZOFRAN ZOFRAN ZOFRAN ZOFRAN	IV 1 FIALA 20 MG/ML 5 ML 3 CPR FILM RIVESTITE 200 MG "0,2 MG/ML SOLUZ. ORALE" 1 FIAC. DA 30 ML "3 MG/3 ML SOLUZ. INIETT." 1 FIALA PER USO ENDOVENOSO "1 MG CPR" 10 CPR "3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT." 1 SIR. PRERIEMPITA PER USO INTRAMUSCOLARE "3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT." 3 SIRINGHE PRERIEMPITE PER USO INTRAMUSCOLARE "2 MG CPR" 5 CPR "8 MG CPR ORODISPERS.BILI ZYDIS" 6 CPR 1 FIALA 8 MG 4 ML 1 FIALA 4 MG 2 ML "4 MG CPR ORODISPERS.BILI ZYDIS" 6 CPR FIAC. 50 ML 4 MG/5ML 6 CPR 8 MG	AVENTIS PHARMA AVENTIS PHARMA SMITHKLINE BEECHAM S.P.A. GLAXO WELLCOME
8458012 AO-JAAO-J 3108022 3108046 AO-JAAO-Z 8093096 8093019 8093021 8093033 8093045 8093084 AO-JAAO-J 7612112 7612047 7612035 7612086 7612023	Dolasetron ANZEMET ANZEMET Granisetron KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL COndansetron ZOFRAN ZOFRAN ZOFRAN ZOFRAN	IV 1 FIALA 20 MG/ML 5 ML 3 CPR FILM RIVESTITE 200 MG "0,2 MG/ML SOLUZ. ORALE" 1 FIAC. DA 30 ML "3 MG/3 ML SOLUZ. INIETT." 1 FIALA PER USO ENDOVENOSO "1 MG CPR" 10 CPR "3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT." 1 SIR. PRERIEMPITA PER USO INTRAMUSCOLARE "3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT." 3 SIRINGHE PRERIEMPITE PER USO INTRAMUSCOLARE "2 MG CPR" 5 CPR "8 MG CPR ORODISPERS.BILI ZYDIS" 6 CPR 1 FIALA 8 MG 4 ML 1 FIALA 4 MG 2 ML "4 MG CPR ORODISPERS.BILI ZYDIS" 8 CPR FIAC. 50 ML 4 MG/5ML	AVENTIS PHARMA AVENTIS PHARMA SMITHKLINE BEECHAM S.P.A. GLAXO WELLCOME
6458012 AO-JAAO-J 3108022 3108046 AO-JAAO-J 8093096 8093019 8093021 8093033 8093045 8093084 AO-JAAO-J 7612112 7612047 7612035 7612086 7612023 7612011	Dolasetron ANZEMET ANZEMET Granisetron KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL COndansetron ZOFRAN ZOFRAN ZOFRAN ZOFRAN ZOFRAN ZOFRAN	IV 1 FIALA 20 MG/ML 5 ML 3 CPR FILM RIVESTITE 200 MG "0,2 MG/ML SOLUZ. ORALE" 1 FIAC. DA 30 ML "3 MG/3 ML SOLUZ. INIETT." 1 FIALA PER USO ENDOVENOSO "1 MG CPR" 10 CPR "3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT." 1 SIR. PRERIEMPITA PER USO INTRAMUSCOLARE "3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT." 3 SIRINGHE PRERIEMPITE PER USO INTRAMUSCOLARE "2 MG CPR" 5 CPR "8 MG CPR ORODISPERS.BILI ZYDIS" 6 CPR 1 FIALA 8 MG 4 ML 1 FIALA 4 MG 2 ML "4 MG CPR ORODISPERS.BILI ZYDIS" 6 CPR FIAC. 50 ML 4 MG/5ML 6 CPR 8 MG	AVENTIS PHARMA AVENTIS PHARMA SMITHKLINE BEECHAM S.P.A.
6458012 AO-JAAO-J 3108022 3108046 AO-JAAO-Z 8093096 8093019 8093021 8093033 8093045 8093084 AO-JAAO-Z 7612112 7612047 7612035 7612086 7612023 7612011 AO-JAAO-Z	TARGOSID Dolasetron ANZEMET ANZEMET Granisetron KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL COndansetron ZOFRAN ZOFRAN	IV 1 FIALA 20 MG/ML 5 ML 3 CPR FILM RIVESTITE 200 MG *0.2 MG/ML SOLUZ. ORALE* 1 FLAC. DA 30 ML *3 MG/3 ML SOLUZ. INIETT.* 1 FIALA PER USO ENDOVENOSO *1 MG CPR* 10 CPR *3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT.* 1 SIR. PRERIEMPITA PER USO INTRAMUSCOLARE *3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT.* 3 SIRINGHE PRERIEMPITE PER USO INTRAMUSCOLARE *2 MG CPR* 5 CPR *8 MG CPR ORODISPERS.BILI ZYDIS* 6 CPR 1 FIALA 8 MG 4 ML 1 FIALA 4 MG 2 ML *4 MG CPR ORODISPERSIBILI ZYDIS* 6 CPR FLAC. 50 ML 4 MG/5ML 6 CPR 8 MG 6 CPR 4 MG	AVENTIS PHARMA AVENTIS PHARMA SMITHKLINE BEECHAM S.P.A. GLAXO WELLCOME
8093021 8093024 8093034 8093034 8093045 8093045	Dolasetron ANZEMET ANZEMET Granisetron KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL KYTRIL CONDANSETRON ZOFRAN ZOFRAN ZOFRAN ZOFRAN ZOFRAN ZOFRAN ZOFRAN ZOFRAN ZOFRAN	IV 1 FIALA 20 MG/ML 5 ML 3 CPR FILM RIVESTITE 200 MG "0,2 MG/ML SOLUZ. ORALE" 1 FIAC. DA 30 ML "3 MG/3 ML SOLUZ. INIETT." 1 FIALA PER USO ENDOVENOSO "1 MG CPR" 10 CPR "3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT." 1 SIR. PRERIEMPITA PER USO INTRAMUSCOLARE "3 MG/1 ML SOLUZ. INIETT." 3 SIRINGHE PRERIEMPITE PER USO INTRAMUSCOLARE "2 MG CPR" 5 CPR "8 MG CPR ORODISPERS.BILI ZYDIS" 6 CPR 1 FIALA 8 MG 4 ML 1 FIALA 4 MG 2 ML "4 MG CPR ORODISPERS.BILI ZYDIS" 6 CPR FIAC. 50 ML 4 MG/5ML 6 CPR 8 MG	AVENTIS PHARMA AVENTIS PHARMA AVENTIS PHARMA SMITHKLINE BEECHAM S.P.A. GLAXO WELLCOME

AIC	Specialità	Confezione	Ditta
28540060	ENDOSTEM	"5 MG/1 ML SOLUZ. INIETT." 3 FIALE	FAGEN
28456022	NAVOBAN	5 CPS 5 MG	NOVARTIS
28456061	NAVOBAN	"5 MG/1 ML SOLUZ, INIETT." 1 FIALA	NOVARTIS
28456073	NAVOBAN	"5 MG/1 ML SOLUZ. INIETT." 3 FIALE	NOVARTIS
28456010	NAVOBAN	1 FIALA 5 MG/5 ML IV	NOVARTIS
Nota	59	RELEASE TO THE CONTROL OF THE PROPERTY OF TH	, A 4 4
V03AB49	Lattitolo		
29563044	PORTOLAC EPS	FLAC. SCIROPPO 500 ML	NOVARTIS CONSUMER
29563018	PORTOLAC EPS	1 FLAC, GRANULATO 200 G	NOVARTIS CONSUMER
V03AB49	Lattulosio		
28539029	BIOLAC EPS	20 BUST. 10 G	BIOPROGRESS
29159011	DIA COLON EPS	20 BUST, GRANULATO 10 GR	VECCHI & C PIAM
29159023	DIA COLON EPS	1 FLAC. SCIROPPO 200 ML	VECCHI & C PIAM
28524015	EPALAT EPS	15 BUST, GRANULATO 12 G	O.F.F.
24409132	EPALFEN EPS	1 FLAC. SCIROPPO 200 ML	ZAMBON
24409144	EPALFEN EPS	1 FLAC, SCIROPPO 400 ML	ZAMBON
24409118	EPALFEN EPS	30 BUST. 6 G	ZAMBON
34542011	LACTYL EPS	"6 G GRANULATO PER SOLUZ. ORALE" 30 BUST.	IBIRN
34542023	LACTYL EPS	"10 G GRANULATO PER SOLUZ. ORALE" 20 BUST.	IBIRN
22711129	LAEVOLAC EPS	1 FLAC. SCIROPPO 180 ML	ROCHE
22711117			
	LAEVOLAC EPS	20 BUST, 10 GR	ROCHE
27627037	LASSIFAR	FLAC. SCIROPPO 200 ML	LAFARE
7627013	LASSIFAR	20 BUST. MONODOSE 10 G	LAFARE
0727010	LATTULAC EPS	SCIROPPO 180 ML	SOFAR
90727022	LATTULAC EPS	20 BUST. 10 GR	SOFAR
27337017	US EPS	20 BUST, 10 G	LISAPHARMA
23535166	NORMASE EPS	1 FLAC. SCIRIOPPO 200 ML 66,7%	MOLTEN
27061035	OSMOLAC EPS	*86,7G/100ML SCIROPPO* FLAC. 200ML	SANOFI- SYNTHELABO
27061023	OSMOLAC EPS	"10G GRANULATO" 20 BUST.	SANOFI- SYNTHELABO
A STATE	STATE OF STA		
L03AB07	Interferone beta-la ricom	phinante	
33283019	AVONEX	4 FLAC LIO + 4 SIRINGHE SOLV + 8 AGHI	BIOGEN FRANCE
34091054	REBIF	44 MCG (12 MIU) 12 SIRINGHE PRERIEMPITE 1 ML SOLUZ. INIETT. SC	ARES SERONO
34091037	REBIF	12 SIRINGHE PRERIEMPITE 22 MCG + 1 ML SOLV	(EUROPE) LTD
L03AB08	Interferone beta-1b ricom	ibinante	(EUROPE) LTD
32166023	BETAFERON	0,25 MG/ML POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT. 15 FLACONCINI VETRO + 15 SIRINGHE VETRO USO SC	SCHERING A.G.
32166011	BETAFERON	15 FLACONCINI 0,25 MG + 15 FLACONCINI 2 ML	SCHERING A.G.
aNota :			
M01AB16	Aceclofenac		
32773020	AIRTAL	*100 MG CPR* 40 CPR	ALMIRALL PRODESFARMA
32773032	AIRTAL	*100 MG GRANULATO* 30 BUST. DI GRANULATO	ALMIRALL PRODESFARMA
1842026	KAFENAC	30 BUST. 100 MG	PHARMACIA
M01AB11	Acetametacina		
26357020	ACEMIX	30 CPS 60 MG	BIOPROGRESS
6357032	ACEMIX		BIOPROGRESS
26226047		30 BUST. 60 MG	
	SOLART	*60 MG CPS RIGIDE* 30 CPS RIGIDE	PFIZER
M01AG01	Acido mefenamico		
1015021	LYSALGO	30 CPS 250 MG	S.I,T.
M01AX02	Acido niflumico		

AIC	Specialità	Confezione	Ditta
22824015	NIFLAM	30 CPS 250 MG	LABORATOIRES UPSA
M01AE11	Acido tiaprofenico		
8475022	ARTROREUMA	30 CPR 300 MG	TEOFARMA
25996063	SURALGAN	30 CPR 300 MG	MONSANTO
25195025	SURGAMYL	30 CPR 300 MG	ITALIANA S.P.A. SCHARPER
5195052	SURGAMYL	30 BUST, GRANULATO 300 MG	SCHARPER
25613026	TIAPROFEN	30 BUST, 300 MG	BIOPROGRESS
8613014	TIAPROFEN	30 CPR 300 MG	BIOPROGRESS
M01AX49	Amtolmetina guacile	•	
27834062	ARTROMED	30 CPR 600 MG	MEDOSAN RICERO
7810023	EUFANS	*600 MG CPR RIVESTITE* BLISTER 30 CPR RIVESTITE	SIGMATAU
27810035	EUFANS	"600 MG GRANULATO PER SOSP. ORALE" 30 BUST.	SIGMATAU
M01AH49	Celecoxib		
4622062	ARTILOG	100 MG 40 CPS RIGIDE IN BLISTER	PHARMACIA
4622340	ARTILOG	100 MG 40 CPS RIGIDE IN BLISTER	PHARMACIA
14622466	ARTILOG	200 MG 20 CPS RIGIDE IN BLISTER	PHARMACIA
4622605	ARTILOG	200 MG 20 CPS RIGIDE IN BLISTER	PHARMACIA
4622744	ARTILOG	200 MG 20 CPS RIGIDE IN BLISTER	PHARMACIA
34622201	ARTILOG	100 MG 40 CPS RIGIDE IN BLISTER	PHARMACIA
14623064	ARTRID	100 MG 40 CPS RIGIDE IN BLISTER	SEFARMA
4623203	ARTRID	100 MG 40 CPS RIGIDE IN BLISTER	SEFARMA
4623342	ARTRID	100 MG 40 CPS RIGIDE IN BLISTER	SEFARMA
4623468	ARTRID	200 MG 20 CPS RIGIDE IN BLISTER	SEFARMA
4623607	ARTRID	200 MG 20 CPS RIGIDE IN BLISTER	SEFARMA
4623746	ARTRID	200 MG 20 CPS RIGIDE IN BLISTER	SEFARMA
4624609	CELEBREX	200 MG 20 CPS RIGIDE IN BLISTER	MONSANTO ITALIANA S.P.A.
4624344	CELEBREX	100 MG 40 CPS RIGIDE IN BLISTER	MONSANTO ITALIANA S.P.A.
4624205	CELEBREX	100 MG 40 CPS RIGIDE IN BLISTER	MONSANTO ITALIANA S.P.A.
4624066	CELEBREX	100 MG 40 CPS RIGIDE IN BLISTER	MONSANTO ITALIANA S.P.A.
4624460	CELEBREX	200 MG 20 CPS RIGIDE IN BLISTER	MONSANTO ITALIANA S.P.A.
4624748	CELEBREX	200 MG 20 CPS RIGIDE IN BLISTER	MONSANTO ITALIANA S.P.A.
4825741	SOLEXA	200 MG 20 CPS RIGIDE IN BLISTER	PFIZER
4625602	SOLEXA	200 MG 20 CPS RIGIDE IN BLISTER	PFIZER
4625463	SOLEXA	200 MG 20 CPS RIGIDE IN BLISTER	PFIZER
4625347	SOLEXA	100 MG 40 CPS RIGIDE IN BLISTER	PFIZER
4625208	SOLEXA	100 MG 40 CPS RIGIDE IN BLISTER	PFIZER
4625069	SOLEXA	100 MG 40 CPS RIGIDE IN BLISTER	PFIZER
M01AC49	Cinnoxicam		
6396046	SINARTROL	20 CPR 30 MG	SPA
7383076	ZELIS	20 CPR 30 MG	PROSPA ITALIA
7383049	ZELIS	30 CPR 15 MG	PROSPA ITALIA
7382011	ZEN	30 CPR 15 MG	SELECT
M01AB05	Diclofenac		
8943013	DEALGIC	20 CPS 75 MG	MONSANTO
8943025	DEALGIC	20 CPS 100 MG	ITALIANA S.P.A. MONSANTO ITALIANA S.P.A.
8534016	DEFLAMAT	20 CPS 75 MG	SANKYO
8534028	DEFLAMAT	20 CPS 100 MG	SANKYO
2243014	DICLOFAN	*100MG CPR A RILASCIO PROLUNGATO* 20 CPR	BONISCONTRO E GAZZONE
3727025	DICLOFENAC	"100 MG CPR RILASCIO PROLUNGATO" 21 CPR	DOC GENERICI
	DICLOFENAC	"150 MG CPS A RILASCIO PROLUNGATO" 20 CPS	SCHIAPPARELLI
3612058			

, AIC	Specialità	Confezione	Ditta
3091024	DICLOFENAC	"100 MG CPR A RILASCIO PROLUNGATO" 20 CPR	C.T. LABORATORIO FARMACEUTICO
3612033	DICLOFENAC	'50 MG CPR' 30 CPR	SCHIAPPARELLI FARMA
3396021	DICLOFENAC	"100 MG CPR A RILASCIO PROLUNGATO" 20 CPR	BAYCARE S.R.L.
3612045	DICLOFENAC	"100 MG CPR A RILASCIO PROLUNGATO" 20 CPR	SCHIAPPARELLI FARMA
29456011	DICLOFENAC	"50 MG CPR GASTRORESISTENTI" 30 CPR	EG
9457013	DICLOFENAC	"50 MG CPR GASTRORESISTENTI" 30 CPR	RATIOPHARM GME
32786028	DICLOFENAC	30 CPR GASTRORESISTENTI 50 MG	HEXAN S.P.A.
33411024	DICLOFENAC	"50 MG CPR GASTRORESISTENTI" 30 CPR	GNR
33244017	DICLOFENAC CLONMEL	"RETARD 100" BLISTER 20 CPR 100 MG	CLONMEL HEALTHCARE
33062023	DICLOFENAC RKG	"100 MG CPR A RILASCIO PROLUNGATO" 20 CPR	RKG S.R.L.
24515114	DICLOREUM	*CR*RITARDO 20 CP\$ 150 MG	ALFA WASSERMAN
24515088	DICLOREUM	"RETARD" 20 CPR 100 MG	ALFA WASSERMAN
24515049	DICLOREUM	30 CPR 50 MG	ALFA WASSERMAN
32141018	FENADOL	"RETARD" 20 CPR 100 MG	PROGE FARM
33803014	FENDER	"100MG CPR A RILASCIO PROLUNGATO" 20 CPR	KRUGHER PHARM
25536020	FLOGOFENAC	"RETARD" 21 CPS 100 MG	ECOBI
23828078	FORGENAC	"RETARD" 20 CPR 100 MG	FORMENTI
33212010	LISIFLEN	"100MG CPR A RILASCIO PROLUNGATO" 20 CPR	PUUTZER
23181011	VOLTAREN	"50MG CPR GASTRORESISTENT!" 30 CPR	NOVARTIS
23181035	VOLTAREN	"100MG CPR A RILASCIO PROLUNGATO" 21 CPR	NOVARTIS
23161074	VOLTAREN	"75MG CPR A RILASCIO PROLUNGATO" 30 CPR	NOVARTIS
28945032	VOLTFAST	30 BUST, GRANULATO SOLUZ, ORALE 50 MG	NOVARTIS
28945020	VOLTFAST	30 CONFETTI 50 MG	NOVARTIS
M01AB55	Diclofenac + Misoprosto	lo	
9757059	ARTROTEC	30 CPR 75 MG + 200 MCG	MONSANTO ITALIANA S.P.A.
9757010	ARTROTEC	30 CPR 50 MG + 200 MCG	MONSANTO ITALIANA S.P.A.
29757034	ARTROTEC	60 CPR 50 MG + 200 MCG	MONSANTO ITALIANA S.P.A.
29316041	MISOFENAC	30 CPR 75 MG + 200 MCG	SEFARMA
29316015	MISOFENAC	30 CPR 50 MG + 200 MCG	SEFARMA
M01AB10	Fentiazac		
23519022	FLOGENE POLIFARMA	"200" 30 CONFETTI 200 MG	POLIFARMA
2843039	O-FLAM	30 CONFETTI 200 MG	MDM
M01AE09	Flurbiprofene		
3210016	FLURBIPROFENE	"200 MG CPS A RILASCIO PROLUNGATO" 20 CPS	GNR
4284123	FROBEN	'SR' 20 CPS 200 MG	GNR
4284034	FROBEN	30 CONFETTI 100 MG	GNR
4284073	FROBEN	1 FLAC. SCIROPPO 160 ML 0,5%	GNR
4284147	FROBEN	*100 MG GRANULATO EFFERVESCENTE* 30 BUST.	GNR
<i>M01AE</i> 4 9	Furprofene		
7638016	DOLEX	20 CPR 200 MG	IFI
M01AE01	Ibuprofene		
3359058	ACIRIL	30 CPR 500 MG	MOLTEN
4635029	ARFEN	30 CPR 500 MG	LIBAPHARMA
2593127	BRUFEN	30 CPR 400 MG	GNR
2593103	BRUFEN	30 BUST, GRANULATO 600 MG	GNR
2593139	BRUFEN	30 CPR 600 MG	GNR
4993038	BRUFORT	30 CPS 400 MG	NOVARTIS CONSUMER
3168016	BUPROFENE	*400 MG CPR* 30 CPR	GNR
3166026	BUPROFENE	"600 MG CPR" 30 CPR	GNR
3168030	BUPROFENE	"600 MG GRANULATO" 30 BUST.	GNR
M01AE51	Ibuprofene + Arginina		

AIC	Specialità	Confezione	Ditta
M01AB01	Indometacina		
1837012	IMET	25 CPS 25 MG	FIRMA
0676021	INDOXEN	25 CPS 50 MG	SIGMATAU
20676019	INDOXEN	25 CPS 25 MG	SIGMATAU
20873028	METACEN	20 CPS 50 MG	CHIESI
20873016	METACEN	25 CPS 25 MG	CHIESI
M01AE03	Ketoprofene	20 47 0 27 MG	ornegi
32836049	ALKET	"200" 28 CPS RIGIDE USO ORALE RIL PROL 200 MG	RIPARI GERO
4022129	ARTROSILENE	'RETARD' 20 CPS 320 MG	DOMPE'
23401110	FLEXEN	*200MG CPS RIGIDE A RILASCIO PROLUNGATO* 30 CPS	ITALFARMACO
23401021	FLEXEN	"50MG CPS MOLLI" 30 CPS	ITALFARMACO
14994117	IBIFEN	"50 MG CPS RIGIDE" 30 CPS RIGIDE	IBI
4994168	IBIFEN	"200 MG" 30 CPR A RILASCIO PROLUNGATO	181
4994170	IBIFEN	30 BUST. GRANULATO EFFERV 50 MG	(8)
4994081	BIFEN	"100 MG CPS RIGIDE" 30 CPS RIGIDE	181
14494039		30 CPS 100 MG	
2901047	KETARTRIUM		ESSETI
13519036	KETOPIUS	"200 MG" 28 CPS RIGIDE USO ORALE A RILASCIO PROLUNGATO 200 MG "50 MG CPS RIGIDE" 30 CPS RIGIDE	PANTAFARM SRL
13539038	KETOPROFENE KETOPROFENE	*50 MG CPS RIGIDE* 30 CPS RIGIDE *50 MG CPS RIGIDE* 30 CPS RIGIDE	EG
34877011			RATIOPHARM GMB
3855032	KETOSELECT	*50 MG CP8* 30 CP8	MENARINI
	MEPROFEN	30 CPS 100 MG	AGIPS
8511095	OKI	30 BUST, GRANULATO BIPARTITE 80 MG	DOMPE' SPA
3183181	ORUDIS	"RETARD" 30 CPS 100 MG	RHONE POULENC RORER
3183193	ORUDIS	30 CPS 50 MG "RETARD" 30 CPS 200 MG	RHONE POULENC RORER
			RHONE POULENC RORER
4528022	REUPROFEN	"100MG CPS RIGIDE" 20 CPS	TERAPEUTICO MR
4528010	REUPROFEN	*50MG CPS RIGIDE* 20 CPS	TERAPEUTICO MR
3505023	SINKETOL	30 CPS 100 MG	LOCATELLI
8508048	ZEPELINOUE	20 CPS 320 MG	BOEHRINGER INGELHEIM
28508099	ZEPELINDUE	30 BUST. GRANULATO BIPARTITE SO MG	BOEHRINGER INGELHEIM
M01AC06	Meloxicam		
14280053	LEUTROL	30 CPR 7.5 MG	DE ANGELI PH
4280038	LEUTROL	30 CPR 15 MG	DE ANGELI PH
1965068	MOBIC	"15" 30 CPR DIVISIBILI 15 MG	BOEHRINGER INGELHEIM INT. GMBH
31965157	MOBIC	7,5" 30 CPR 7,5 MG	BOEHRINGER INGELHEIM INT.
M01AX01	Nabumetone		GMBH
16672081	ARTAXAN	30 BUST. 1000 MG	MALESCI
6672105	ARTAXAN	*1 G CPR MASTICABILI* 30 CPR MASTICABILI	MALESCI
6672079	ARTAXAN	30 CPR RIVESTITE 1000 MG	MALESCI
6673069	NABUSER	30 BUST. 1G	GEYMONAT
6673057	NABUSER	30 CPR RIVESTITE 1G	GEYMONAT
3500048	VITASE	"1 G CPR MASTICABILI" 30 CPR	IODOSAN
3500024	VITASE	* 1 G GRANULATO PER SOSP. ORALE* 30 BUST.	IODOSAN
3500012	VITASE	11 G CPR RIVESTITE CON FILM* 30 CPR	IODOSAN
M01AE02	Naprossene		
3294012	ALGONAPRIL	*500 MG CPR* 30 CPR	FRANCIA
13294024	ALGONAPRIL	*800 MG GRANULATO PER SOSP. ORALE* 30 BUST.	FARMACEUTICI FRANCIA
4749069	AXER ALFA	*FORTE 550* 30 CPS 550 MG	FARMACEUTICI
		30 CPS 275 MG	ALFA WASSERMAN
4749057			
4749057 3437054	AXER ALFA FLOGINAX	30 CPR 500 MG	TEOFARMA

AIC	Specialità	Confezione	Ditta
248 9 5043	FLOXALIN	30 CPS 550 MG	SALUS
25715018	GIBINAP	30 CPS 275 MG	METAPHARMA
3842103	GIBIXEN	30 BUST. MONODOSE 500 MG	METAPHARMA
3842053	GIBIXEN	"500" 30 CPS 500 MG	METAPHARMA
3666082	LASER	"R" 20 CPR RETARD 750 MG	TOSI
3886068	LASER	30 CPR 500 MG	TOSI
3886070	LASER	30 BUST, 500 MG	TOSI
3862055	LENIARTRIL	30 CPR 500 MG	MENDELEJEFF
7669011	NAPREBEN	*550 MG CPS RIGIDE* 30 CPS RIGIDE	FULTON
7669023	NAPREBEN	"275 MG CPS RIGIDE" 30 CPS RIGIDE	FULTON
2850012	NAPRETARD	1500 MG CPR A RILASCIO MODIFICATO' 30 CPR	ELAN PHARMA LT
4667139	NAPRIUS	30 CPR 500 MG	AESCULAPIUS
4687154	NAPRIUS	20 BUSTE GRANULATO SOSP. ESTEMP.500 MG	AESCULAPIUS
5800044	NAPROREX	30 CPS 550 MG	LAMPUGNANI
3177189	NAPROSYN	1241 20 CPR RILASCIO CONTROLLATO 750 MG	RECORDATI
3177138	NAPROSYN	30 BUST, GRANULATO 500 MG	RECORDATI
3177215	NAPROSYN	'EC" 30 CPR GASTRORESISTENTI 500 MG	RECORDATI
3619038	NAPROXEN	"750 MG CPR A RILASCIO MODIFICATO" 20 CPR A RILASCIO MODIFICATO	SCHIAPPARELLI
3619026	NAPROXEN	*500 MG CPR* 30 CPR	FARMA SCHIAPPARELLI
3412026	NACCOVENE	SAN MA CRANINATO BED COOD ADALE! AS BLICT	FARMA GNR
3412020	NAPROXENE NAPROXENE	"500 MG GRANULATO PER SOSP, ORALE" 30 BUST. "500 MG CPR" 30 CPR	GNR
3412038			GNR
3184029	NAPROXENE NAPROXENE	*250 MG CPR* 30 CPR	FAGEN
7170012		*500 MG CPR* 30 CPR	DOROM
23677053	NAPROXENE SODICO	"550 MG CPS RIGIDE" 30 CPS RIGIDE	
	NEO EBLIMON	30 BUST. 500 MG	GUIDOTTI
3677065	NEO EBLIMON	30 CPR 500 MG	GUIDOTTI
5458011	NUMIDAN	30 CPS 300 MG	THERABEL
5458023	NUMIDAN	30 BUST, GRANULATO 300 MG	THERABEL
4467058	PREXAN	"500" 30 CPR 500 MG	LAFARE
4467108	PREXAN	"500" 30 BUST. GRANULATO USO ORALE 500 MG	LAFARE
4467096	PREXAN	20 BUST. GRANULATO 500 MG	LAFARE
4817049	PRIMERAL.	30 CPR RIVESTITE 550 MG	CHIESI
5082088	SYNALGO	"500" 30 CPR 680 MG	GEYMONAT
4722047	SYNFLEX	"FORTE "30 CPR RIVESTITE 550 MG	RECORDATI
4722086	SYNFLEX	"FORTE" 30 BUST. GRANULATO 550 MG	RECORDATI
3383159	XENAR	"750 MG CPR A RILASCIO PROLUNGATO" BLISTER 20 CPR	ALFA WASSERMAN
3383033	XENAR	"500 MG CPR" BLISTER 30 CPR	ALFA WASSERMAN
MOIAX17	Nimesulide		
9074022	ALGIMESIL	30 CPR 100 MG	FRANCIA FARMACEUTICI
9074010	ALGIMESIL	30 BUST. GRANULI SOLUZ ORALE 100 MG	FARMACEUTICI
8509014	ALGOLIDER	30 CPR 100 MG	GARANT
8509026	ALGOLIDER	30 BUST. 100 MG	GARANT
2001012	ANTALGO	"100 MG CPR" BLISTER 30 CPR	SELVI
2001024	ANTALGO	"100 MG GRANULATO PER SOLUZ, ORALE" 30 BUST.	SELV!
3522018	AREUMA	"100 MG CPR" 30 CPR	ECOBI
3522032	AREUMA	"100 MG GRANULATO PER SOSP, ORALE" 30 BUST.	ECOBI
5940053	AULIN	30 BUST. 100 MG	ROCHE
5940026	AULIN	30 CPR 100 MG	ROCHE
3950015	BIOSAL	30 CPR USO GRALE 100 MG	BIOPROGRESS
3950027	BIOSAL	30 BUST. GRANULATO USO GRALE 100 MG	BIOPROGRESS
2963011	DIMESUL	"100 MG CPR" 30 CPR	LAFARE
2963035	DIMESUL	*100 MG GRANULATO PER SOSP. ORALE* 30 BUST.	LAFARE
3702022	DOLESIDE	*100 MG GRANULATO PER SOSP. ORALE* 30 BUST.	F.D. FARMACEUTI
3702010	DOLESIDE	"100 MG CPR" 30 CPR	S.R.L. F.D. FARMACEUTI
			S.R.L.
94/801/	DOMES	30 BUST, GRANULATO USO ORALE 100 MG	SOSEPHARM

AIC	Specialità	Confezione	Ditta
33936016	EDEMAX	"100 MG GRANULATO PER SOSP, ORALE" 30 BUST.	S.I.F.I.
2932030	EFRIDOL	30 BUST, GRANULI SOSP, ORALE 100 MG	AESCULAPIUS
9395011	EUDOLENE	30 BUST. 100 MG	IBN
8766020	FANSIDOL	30 BUST. 100 MG	NCSN
8766018	FANSIDOL	30 CPS 100 MG	NCSN
4029025	FANSULIDE	"100 MG GRANULATO PER SOSP, ORALE" 30 BUST.	SOFAR
4029013	FANSULIDE	*100 MG CPR* 30 CPR	SOFAR
3358019	FLAMINIDE	100 MG CPR RIVESTITE'30 CPR	FORMENTI PRODOTTI
3358021	FLAMINIDE	*100 MG GRANULATO PER SOSP ORALE* 30 BUST.	FORMENTI PRODOTTI
8778013	FLOUD	30 CPR 100 MG	C.T. LABORATORIO FARMACEUTICO
8778037	FLOUD	30 BUST, GRANULATO 100 MG	C.T. LABORATORIO FARMACEUTICO
4200028	IDEALID	"100 MG GRANULATO PER SOSP. ORALE" 30 BUST.	ALTERNA
4200016	IDEALID	"100 MG CPR" 30 CPR	ALTERNA
2337038	ISODOL	30 BUST, GRANULI SOSP ORALE 100 MG	MAGIS
4265025	LACHIDOL	*100 MG CPR* 30 CPR	AGIPS
4265013	LACHIDOL	"100 MG GRANULATO PER SOSP. ORALE" 30 BUST.	AGIPS
1921031	LAIDOR	*100 MG CPR* BLISTER 30 CPR	ESSÉTI
921029	LAIDOR	"100 MG GRANULATO PER SOSP, ORALE" 30 BUST.	ESSETI
2326023	LEDOLID	"100 MG" 30 BUST. GRANULATO USO ORALE 100 MG	PULITZER
326011	LEDOUD	100 MG' 30 CPR USO ORALE 100 MG	PULITZER
519039	LEDOREN	30 BUST. 100 MG	BONISCONTRO E GAZZONE
3519015	LEDOREN	30 CPR 100 MG	BONISCONTRO E GAZZONE
971021	MESULID	30 CPR 100 MG	NOVARTIS
971058	MESULID	30 BUST. 100 MG	NOVARTIS
078027	NERELID	30 BUST. GRAN SOLUZ ORALE 100 MG	NEW RESEARCH S.R.L.
8078015	NERELID	30 CPS 100 MG	NEW RESEARCH S.R.L.
767022	NIDE	30 BUST. GRANULATO 100 MG	IBIRN
767010	NIDE	30 CPS 100 MG	BIRN
857029	NIMENOL	"100 MG GRANULATO PER SOSP. ORALE" 30 BUST.	AMNOL
375021	NIMESIL	30 BUSTE 100 MG	LUSO FARMACO
375019	NIMESIL	30 CPR 100 MG	LUSO FARMACO
007046	NIMESULENE	"100 MG CPR" BLISTER 30 CPR	GUIDOTTI
007059	NIMESULENE	"100 MG POLV PER SOLUZ ORALE" 30 BUST.	GUIDOTTI
649029	NIMESULIDE	*100 MG GRANULATO PER SOSP ORALE* 30 BUST.	EG
649017	NIMESULIDE	100 MG CPR 30 CPR	EG
673017	NIMESULIDE	100 MG CPR' 30 CPR	RATIOPHARM GMBH
828015	NIMESULIDE	100 MG CPR 30 CPR	FORMENTI
828027	NIMESULIDE	"100 MG GRANULATO PER SOSP, ORALE" 30 BUST.	FORMENTI
578042	NIMESULIDE	30 BUST, GRANULATO SOSP ORALE 100 MG	DOC GENERICI
673029	NIMESULIDE	100 MG GRANULATO PER SOSP, ORALE' 30 BUST.	RATIOPHARM GMB
095022	NIMESULIDE	"100 MG CPS MOLLI" 30 CPS MOLLI	GNR
095010	N!MESULIDE	"100 MG POLV ORALE" 30 BUST.	GNR
038011	NIMESULIDE	100 MG CPR' 30 CPR	POLIFARMA
578016	NIMESULIDE	30 CPR 100 MG	DOC GENERICI
961017			
071010	NIMESULIDE	"100 MG CPR", 30 CPR	RAVIZZA
	NIMESULIDE	'100 MG CPR' 30 CPR	GET
983025	NIMESULIDE	30 BUST. POLV PER SOLUZ. ORALE 100 MG	DOROM
071022	NIMESULIDE	'100 MG GRANULATO PER SOSP. ORALE' 30 BUST.	GET
038023	NIMESULIDE	"100 MG GRANULATO PER SOSP. ORALE" 30 BUST.	POLIFARMA
048036	NIMESULIDE	"100 MG GRANULATO PER SOSP. ORALE" 30 BUST.	BAYCARE S.R.L.
961029	NIMESULIDE	"100 MG GRANULATO PER SOSP. ORALE" 30 BUST.	RAVIZZA
048012	NIMESULIDE	'100 MG CPR' 30 CPR	BAYCARE S.R.L.
983013	NIMESULIDE	30 CPR 100 MG	DOROM
		100 MG GRANULATO PER SOSP, ORALE' 30 BUST.	IDA I
089018	NIMESULIDE	100 MG GRANDDATO FER SOSP, CHALE SUBUST.	IBN
089018 052010	NIMESULIDE NIMESULIDE RKG	100 MG CPR* 30 CPR	RKG S.R.L.

AIC	Specialità	Confezione	Ditta
8854014	NIMESULIDE UCB	30 CPR 100 MG	UCB
6854026	NIMESULIDE UCB	30 BUST. 100 MG	UCB
2923029	NIMEXAN	30 CPR 100 MG	ANGELINI
2923017	NIMEXAN	30 BUST. 100 MG	ANGELINI
8546012	NIMS	30 BUSTE 100 MG	CABER
2134025	NISAL	30 CPS 100 MG	DOMPE'
2134013	NISAL	30 BUST ORALI 100 MG	DOMPE.
9477039	NOALGOS	"100 MG CPR" BLISTER 30 CPR	LEVOFARMA
9477015	NOALGOS	"100 MG GRANULATO" 30 BUST.	LEVOFARMA
2346013	NOXALIDE	GRANULATO USO ORALE 30 BUST. 100 MG	LAMPUGNANI
8799017	REMOV	30 CPR 100 MG	VECCHI & C PIAM
8799031	REMOV	30 BUST. GRANULATO 100 MG	VECCHI & C PIAM
8510028	RESULIN	30 BUST. 100 MG	ISTITUTO CHIMICO
8510016	RESULIN	30 CPR 100 MG	RENDE ISTITUTO CHIMICO
3464013	REUMALIDE	*100 MG CPR* 30 CPR	RENDE NOVARTIS
3464025	REUMALIDÉ	*100 MG POLV ORALE* 30 BUST.	CONSUMER
2930012	SOLVING	ASTUCCIO BLISTER 30 CPR 100 MG	EONSUMER MDM
2930036	SOLVING	ASTUCCIO 30 BUST. GRAN 100 MG USO ORALE	MDM
8705010	SULIDAMOR	30 CPR 100 MG	DAMOR
8705022	SULIDAMOR	30 BUSTE 100 MG	DAMOR
9125022	SULIDE	30 BUST. 100 MG	VIRGINIA
9125010	SULIDE	30 CPR 100 MG	VIRGINIA
9198013	TEONIM	30 BUST. 100 MG	MIPHARM
9198025	TEONIM	30 CPR 100 MG	MIPHARM
M01AX17	Nimesulide betaciclodestri		
9122025	AULIN BETA	30 BUST, SINGOLE 400 MG	ROCHE
29122013	AULIN BETA	30 CPR DIV. 400 MG	ROCHE
29127026	MESULID FAST	30 BUST. 400 MG	NOVARTIS
9120021	NIMEDEX	"400MG GRANULATO" 30 BUST.	ITALFARMACO
M01AE12	Oxaprozina		
	•		FIDIA
27670013	WALIX	*600 MG CPR* 30 CPR	FIDIA
M01AC01	Piroxicam		
25069028	ANTIFLOG	30 CPS 20 MG	FIRMA
25554027	ARTROXICAM	30 CPS 20 MG	FONTEN
7371044	SREXIVEL	30 CPS 20 MG	MASTER PHARMA
5478025	BRUXICAM	15 CPS 20 MG	BRUSCHETTINI
5948023	DEXICAM	30 CPS 20 MG	O.F.F.
3326012	EUROXI	30 CPS 20 MG	COPERNICO
4249056	FELDENE	"SOL" 30 CPR SOLUBILI 20 MG	PFIZER
4249029			PFIZER
	FELDENE	30 CPS 20 MG	PFIZER
8437022	FELDENE FAST	"20MG CPR SUBLINGUAL!" 20 CPR	
8610018	FLODOL	"20 MG CPS RIGIDE" 30 CPS RIGIDE	FARMA UNO
5097027	FLOGOBENE	30 CPS 20 MG	UPSA
5824083	LAMPOFLEX	30 CPS 20 MG USO ORALE	LAMPUGNANI
3325010	OXICAM	30 CPS 20 MG	BIOPROGRESS
6091013	PIROXICAM	"20 MG CPS RIGIDE" 30 CPS RIGIDE	DOROM
9534029	PIROXICAM	"20 MG CPS RIGIDE" BLISTER 30 CPS RIGIDE	EG
3537010	PIROXICAM	"20 MG CPS" 30 CPS	MONSANTO ITALIANA S.P.A.
3788011	PIROXICAM	."20 MG CPS" 30 CPS	DOC GENERICI
	PIROXICAM	'20 MG CPS' 30 CPS	BAYCARE S.R.L.
3047022	PIROXICAM	"20 MG CPR SOLUBILI" 30 CPR	RATIOPHARM GN
3047022 1222033		"20 MG CPR SOLUBILI" 30 CPR "20 MG CPR" 30 CPR	RATIOPHARM GM HEXAN S.P.A.
33047022 31222033 39461023 39534031	PIROXICAM PIROXICAM PIROXICAM		

AIC	Specialità	Confezione	Ditta
31222021	PIROXICAM	*20 MG CPS* 30 CPS	RATIOPHARM GM8
33060017	PIROXICAM	"20 MG CPS" 30 CPS	IBN
5604048	PIROXICAM GNR	30 CPS 20 MG	GNR
25118035	POLIPIROX	30 CPS 20 MG	BIOLOGICI ITALIA LABORATORIES
5402025	REUCAM	30 CPS 20 MG	C.T. LABORATORIO FARMACEUTICO
5103021	REUDENE	30 CPS 20 MG	CHEMIOTERAPICO
5282027	REUMAGIL	30 CPS 20 MG	K.B.R.
4780025	RIACEN	30 CPS 20 MG	CHIESI
6076063	ROXENE	"20 MG CPR SOLUBILI" 30 CPR SOLUBILI	BENEDETTI
6076012	ROXENE	30 CPS 10 MG	BENEDETTI
6076024	ROXENE	30 CPS 20 MG	BENEDETT
5496074	ROXENIL	30 CPS 20 MG	CABER
5062035	ROXIDEN	30 CPS 20 MG	PULITZER
5809068	ZUNDEN	30 CPS 20 MG	SANKYO
M01AC01	Piroxicam betaciclodesti	rina	
8445031	BREXIN	20 BUST. BIPARTITE 20 MG	CHIESI
6446106	BREXIN	"20 MG CPR EFFERVESCENT!" 30 CPR EFFERVESCENT!	CHIESI
6446056	BREXIN	30 CPR DIVISIBILI 20 MG	CHIESI
8447108	CICLADOL	"20 MG CPR EFFERVESCENT!" 30 CPR EFFERVESCENT!	MASTER PHARMA
8447033	CICLADOL	20 BUST. BIPARTITE 20 MG	MASTER PHARMA
8447058	CICLADOL	30 CPR DIVISIBILI 20 MG	MASTER PHARMA
M01AB14	Proglumetacina		
1166050	AFLOXAN	*300 MG CPR RIVESTITE CON FILM* 20 CPR	ROTTA
£166011	AFLOXAN	*150MG CPS RIGIDE* 20 CPS	ROTTA
F1:16030	PROXIL	*150MG CPS RIGIDE* 20 CPS	ROTTAPHARM
1118079	PROXIL	"300MG CPR" 20 CPR	
M01AH49	Rofecoxib	Soumg CFH 20 CFH	ROTTAPHARM
4559043	AROFEXX	12,5 MG 14 CPR IN BUSTER	NEOPHARMED
1559334	AROFEXX	SOSP. ORALE 25 MG/5 ML 1 BOTTIGLIA 150 ML	NEOPHARMED
1559310	AROFEXX	SOSP. ORALE 12,5 Mg/5 ML 1 BOTTIGLIA 150 ML	NEOPHARMED
1559195	AROFEXX	25 MG 14 CPR IN BUSTER	NEOPHARMED
4558318	VIOXX	SOSP. ORALE 12,5 MG/5 ML 1 BOTTIGLIA 150 ML	MERCK SHARP
4558332	VIOXX		
1558041	VIOXX	SOSP. ORALE 25 MG/5 ML 1 BOTTIGLIA 150 ML	MERCK SHARP
		12,5 MG 14 CPR IN BLISTER	MERCK SHARP
1558179 MOJABO2	vioxx Sulindac	25 MG 14 CPR IN BUSTER	MERCK SHARP
1656035	ALGOCETIL	30 CPR 200 MG	FRANCIA
			FARMACEUTIC
3410044	CLINORIL	30 CPR 200 MG	NEOPHARMED
872014	LYNDAK	30 CPR 100 MG	EUROFARMACO
1107029	SULEN	20 CPR 200 MG	FARMACOLOGICO MILANESE
M01AC02	Tenoxicam		
910036	DOLMEN	30 BUST. 20 MG	SIGMATAU
910024	DOLMEN	30 CPR 20 MG	SIGMATAU
379039	REXALGAN	30 BUST. 20 MG	DOMPE'
758033	TILCOTIL	30 BUST. 20 MG	ROCHE
756021	TILCOTIL	30 CPR LACCATE 20 MG	ROCHE
Nota j	.72		
G03GA05	Follitropina alfa da DNA	A ricombinante Piano Terap	Duplice via
392173	GONAL F	37.5 UI POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT, 1 FIALA POLV + FIALA SOLV USO SC	ARES SERONO (EUROPE) LTD
2392033	GONAL F	75 UI 5 FIALE LIOF.+5 FIALE SOLV.	ARES SERONO (EUROPE) LTD
392122	GONAL F	150 UI 10 FIALE LIOF.+10 FIALE SOLV.	ARES SERONO (EUROPE) LTD

	Specialità	Confezione	Ditta
32392045	GONAL F	75 Ut 10 FIALE LIOF.+10 FIALE.SOLV.	ARES SERONO (EUROPE) LTO
G03GA06	Follitropina beta da DNA	ricombinante Piano Terap	Duplice via
29520107	PUREGON	IM SC 3 FIALE 100 UI FSH + SOL	ORGANON (OLANDA
29520020	PUREGON	IM SC 3 FIALE 50 UI FSH + SOLV	ORGANON (OLANDA
29520069	PUREGON	IM SC 3 FLAC.75 UI FSH + SOLV.	ORGANON (OLANDA
G03GA02	Menotropina	Piano Terap	Duplice via
28679013	HUMEGON	IM 1 FIALA LIOF + 1 FIALA 1 ML	ORGANON (OLANDA)
32903015	MENOGON	5 F POLV LIOF SOLUZ INIETT IM+5 F SOLV 1 ML	FERRING
32903027	MENOGON	10 F POLV LIOF SOLUZ INIETT IM+10 F SOLV 1 ML	FERRING
28412017	PERGOGREEN	"75" 1 FIALA LIOF FSH 75 UI + LH 35 UI+ 1 FIALA 1 ML	SERONO PHARMA
28412029	PERGOGREEN	"150" 1 FIALA LIOF FSH 150 UI+ LH 70 UI + 1 FIALA 1 ML	SERONO PHARMA
G03GA04	Urofollitropina	Piano Terap	Duplice via
32921049	FOSTIMON	175 UI POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT." 10 FLACONI + 10 FIALE SOLV	IBSA
32921013	FOSTIMON	"75 UI POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT." 1 FLAC. + 1 FIALA	IBSA
32921037	FOSTIMON	"75 UI POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT." 5 FLACONI + 5 FIALE SOLV	IBSA
29143017	METRODIN HP	"75" IM SC 1 FIALA LIOF 75 UI + 1 FIALA SOLV.	SERONO PHARMA
Nota		AND THE LAND CONTRACTOR OF THE PARTY OF THE	
G04BE01	Alprostadil		
29561026	CAVERJECT	"10 MCG/ML POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT." 1 FLAC DA 10 MCG +1 FIALA D/1ML	PHARMACIA
29561089	CAVERJECT	"10 MCG/ML SOLUZ. INIETT." 1 CONTENITORE MONODOSE 1 ML	PHARMACIA
29561038	CAVERJECT	"10 MCG/ML POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT. " 1 FLAC DA 10 MCG+1 SIR. PRERIEMPITA DA 1ML	PHARMACIA
Nota			
B03AB49	Ferrico gluconato		
12238065	FERRITIN OTI	'781,2 MG/100 ML SCIROPPO' 1 FLAC. DA 240 ML + MISURINO DOSATORE	CHEMIOTERAPICO
B03AB49	Ferrico polimaltosato		
16747026	INTRAFER	GOCCE 30 ML	GEYMONAT
B03AA03	Ferroso gluconato		
34444012	BIOFERAL	*80 MG CPR EFFERVESCENTI* 30 CPR	BIOPROGRESS
26689051	CROMATONFERRO	'80 MG CPR EFFERVESCENTI' 30 CPR	MENARINI
33198019	DUEFER	*0,4% SCIROPPO* FLAC. 240 ML PER USO CRALE	ANGELINI
34538013	FERIG	*80 MG CPR EFFERVESCENTI* 30 CPR	C.T. LABORATORIO FARMACEUTICO
34532010	FERROGYN	*80 MG CPR EFFERVESCENTI* 30 CPR	EPIFARMA
34539015	FLEXIFER	*80 MG CPR EFFERVESCENTI* 30 CPR	FARMACEUTICI BRUNI
	GLUCOFERRO	*650 MG CPR EFFERVESCENTI* 30 CPR	GUIDOTTI
29696031		'80 MG CPR EFFERVESCENTI' 30 CPR	054
	LOSFERRON		SPA
27731013	LOSFERRON MONOFERRO	180 MG CPR EFFERVESCENTI' 30 CPR	GANASSINI
27731013 34466019		'80 MG CPR EFFERVESCENTI' 30 CPR '80 MG CPR EFFERVESCENTI' 30 CPR	
27731013 34466019 34453011	MONOFERRO		GANASSINI
27731013 34466019 34453011	MONOFERRO PRONTOFERRO	'80 MG CPR EFFERVESCENTI' 30 CPR	GANASSINI SEPI CHIMICA
27731013 34466019 34453011 26688034 BO3AA49	MONOFERRO PRONTOFERRO SUSTEMIAL	'80 MG CPR EFFERVESCENTI' 30 CPR	GANASSINI SEPI CHIMICA
26696031 27731013 34466019 34453011 26688034 B03AA-49 24520037	MONOFERRO PRONTOFERRO SUSTEMIAL Ferroso polistirensulfonato	180 MG CPR EFFERVESCENTI* 30 CPR 1650 MG CPR EFFERVESCENTI* 30 CPR 10 FLACONI ORALI 10 ML	GANASSINI SEPI CHIMICA MALESCI
27731013 34466019 34453011 26688034 <i>B03AA-</i> 49 24520037	MONOFERRO PRONTOFERRO SUSTEMIAL Ferroso polistirensulfonato	180 MG CPR EFFERVESCENTI* 30 CPR 1650 MG CPR EFFERVESCENTI* 30 CPR 10 FLACONI ORALI 10 ML	GANASSINI SEPI CHIMICA MALESCI ABBOTT
27731013 34466019 34453011 26688034 B03AA-49 24520037	MONOFERRO PRONTOFERRO SUSTEMIAL Ferroso polistirensulfonata LIQUIFER CR	180 MG CPR EFFERVESCENTI* 30 CPR 1650 MG CPR EFFERVESCENTI* 30 CPR 10 FLACONI ORALI 10 ML	GANASSINI SEPI CHIMICA MALESCI ABBOTT
27731013 34486019 34453011 26588034 BO3AA49 24520037 24520037 SOLEAO3	MONOFERRO PRONTOFERRO SUSTEMIAL Ferroso polistirensulfonate LIQUIFER CR Apraclonidina	180 MG CPR EFFERVESCENTI* 30 CPR 1650 MG CPR EFFERVESCENTI* 30 CPR 10 FLACONI ORALI 10 ML	GANASSINI SEPI CHIMICA MALESCI ABBOTT
27731013 34466019 34453011 26688034 B03AA49 24520037 S01EA03	MONOFERRO PRONTOFERRO SUSTEMIAL Ferroso polistirensulfonate LIQUIFER CR Apraclonidina IOPIDINE	180 MG CPR EFFERVESCENTI* 30 CPR 1650 MG CPR EFFERVESCENTI* 30 CPR 10 FLACONI ORALI 10 ML	GANASSINI SEPI CHIMICA MALESCI ABBOTT

	Specialità	Confezione	Ditta
34770014	AZOPT	10 MG/ML COLLIRIO SOSP. 1 FLAC. (LDPE) 5 ML USO OCULARE	ALCON LABORATORIES (UK)
S01EC03	Dorzolamide		
1848017	TRUSOPT	SOLUZ. OFTALMICA 2% 5 ML	MERCK SHARP
S01EX03	Latanoprost		
3219015	XALATAN	1 FLAC, GOCCE OFTALMICHE 0,005% 2.5 ML	PHARMACIA
Note :	72		Tanana T
M05BA04	Acido alendronico		
9053030	ADRONAT	14 CPR 10 MG	NEOPHARMED
9051036	ALENDROS	"10MG CPR" 14 CPR	ABIOGEN
054032	DRONAL	"10" 14 CPR 10 MG	SIGMATAU
052038	FOSAMAX	14 CPR 10 MG	MERCK SHARP
1172015	OSTEOGEN	*10 MG CPR* 14 CPR	GENTILI
M05BA49	Acido risedronico		
1568030	ACTONEL	5 MG CPR FILMRIVESTITE 28 (2X14) CPR IN BLISTER	PROCTER & GAMBLE
1569032	AVESTRA	5 MG CPR FILMRIVESTITE 28 (2X14) CPR IN BLISTER	AVENTIS PHARMA
1567038	FORTIPAN	5 MG CPR FILMRIVESTITE 28 (2X14) CPR IN BLISTER	PROCTER & GAMBLE TISSUES
1570034	OPTINATE	5 MG CPR FILMRIVESTITE 28 (2X14) CPR IN BLISTER	LEPETIT
G03XC01	Ralossifene		
153027	EVISTA	60 MG CPR LACCATE BLISTER 28 CPR USO GRALE	LILLY NEDERLAND
1153015	EVISTA	60 MG CPR LACCATE BLISTER 14 CPR USO ORALE	LILLY NEDERLAND
4154017	OPTRUMA	60 MG CPR LACCATE BLISTER 14 CPR	LILLY NEDERLAND
4154029	OPTRUMA	60 MG CPR LACCATE BLISTER 28 CPR	LILLY NEDERLAND
710	-1692 - Barton		
R03DC03	Montelukast		
	•		
1004022	LUKASM	PEDIATRICO BLISTER 28 CPR MASTICABILI 5 MG	SIGMATAU
4004010 4003020	LUKASM	BLISTER 28 CPR FILM RIVESTITE 10 MG	SIGMATAU
003020	MONTEGEN	PEDIATRICO BLISTER 28 CPR MASTICABILI 5 MG BLISTER 28 CPR FILM RIVESTITE 10 MG	GENTILI
003016	MONTEGEN	DESTER 25 OF A FILM RIVESTITE TO MIG	GENTII I
	MONTEGEN SINGULAIR	RUSTER 28 CPR FILM RIVESTITE 10 MG	GENTILI MERCK SHARR
6001014	SINGULAIR	BLISTER 28 CPR FILM RIVESTITE 10 MG PEDIATRICO BLISTER 28 CPR MASTICABIL 15 MG	MERCK SHARP
001014 001026	SINGULAIR SINGULAIR	BLISTER 28 CPR FILM RIVESTITE 10 MG PEDIATRICO BLISTER 28 CPR MASTICABILI 5 MG	
4001014 4001028 RO3DCOI	singulair singulair Zafirlukast	PEDIATRICO BLISTER 28 CPR MASTICABILI 5 MG	MERCK SHARP
4001014 4001026 R <i>()3DC()1</i> 1964012	SINGULAIR SINGULAIR Zafirlukast ACCOLEIT	PEDIATRICO BLISTER 28 CPR MASTICABILI 5 MG *20MG CPR RIVESTITE CON FILM* BLISTER 28 CPR	MERCK SHARP MERCK SHARP ASTRAZENECA
6001014 6001026 R(I)3DC01 964012 6094019	SINGULAIR SINGULAIR Zafirlukast ACCOLEIT RESPIX	PEDIATRICO BLISTER 28 CPR MASTICABILI 5 MG "20MG CPR RIVESTITE CON FILM" BLISTER 28 CPR "20 MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR	MERCK SHARP MERCK SHARP ASTRAZENECA SIMESA
4001014 4001026 <i>R()3DC01</i> 1964012 4094019 2957019	singulair singulair Zafirlukast accoleit respix zafirst	PEDIATRICO BUSTER 28 CPR MASTICABILI 5 MG "20MG CPR RIVESTITE CON FILM" BUSTER 28 CPR "20 MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "20MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR	MERCK SHARP MERCK SHARP ASTRAZENECA
4001014 4001026 R()3DC01 1964012 4094019 2957019	SINGULAIR SINGULAIR Zafirlukast ACCOLEIT RESPIX ZAFIRST	PEDIATRICO BUSTER 28 CPR MASTICABILI 5 MG "20MG CPR RIVESTITE CON FILM" BUSTER 28 CPR "20 MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "20MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR	MERCK SHARP MERCK SHARP ASTRAZENECA SIMESA CHIESI
4001014 4001026 RU3DC01 1964012 4094019 2957019	SINGULAIR SINGULAIR Zafirlukast ACCOLEIT RESPIX ZAFIRST	PEDIATRICO BUSTER 28 CPR MASTICABILI 5 MG "20MG CPR RIVESTITE CON FILM" BUSTER 28 CPR "20 MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "20MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR	MERCK SHARP MERCK SHARP ASTRAZENECA SIMESA CHIESI
4001014 4001026 RU3DC01 1964012 4094019 22957019 TO5AB01 8814055	SINGULAIR SINGULAIR Zafirlukast ACCOLEIT RESPIX ZAFIRST Aciclovir	PEDIATRICO BLISTER 28 CPR MASTICABILI 5 MG "20MG CPR RIVESTITE CON FILM" BLISTER 28 CPR "20 MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "20MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR	MERCK SHARP MERCK SHARP ASTRAZENECA SIMESA CHIESI
8001014 8001026 8(1)3DC01 1984012 4094019 1957019 105AB01 8814055 8814042	SINGULAIR SINGULAIR Zafirlukast ACCOLEIT RESPIX ZAFIRST Aciclovir ACICLIN	PEDIATRICO BLISTER 28 CPR MASTICABILI 5 MG "20MG CPR RIVESTITE CON FILM" BLISTER 28 CPR "20 MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "20MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "400 MG CPR" 25 CPR	MERCK SHARP MERCK SHARP ASTRAZENECA SIMESA CHIESI
4001014 4001026 RU3DC01 1964012 4094019 2957019 T05AB01 8814055 8814042 8814081	SINGULAIR SINGULAIR Zafirlukast ACCOLEIT RESPIX ZAFIRST Aciclovir ACICLIN ACICLIN	PEDIATRICO BLISTER 28 CPR MASTICABILI 5 MG "20MG CPR RIVESTITE CON FILM" BLISTER 28 CPR "20 MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "20MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "400 MG CPR" 25 CPR "200 MG CPR" 25 CPR	MERCK SHARP MERCK SHARP ASTRAZENECA SIMESA CHIESI FIDIA FIDIA
001014 001026 003DC01 984012 994019 9957019 005AB01 9814055 9814042 9814081 9731035	SINGULAIR SINGULAIR Zafirlukast ACCOLEIT RESPIX ZAFIRST Aciclovir ACICLIN ACICLIN ACICLIN	PEDIATRICO BLISTER 28 CPR MASTICABILI 5 MG "20MG CPR RIVESTITE CON FILM" BLISTER 28 CPR "20MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "20MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "400 MG CPR" 25 CPR "200 MG CPR" 25 CPR "800 MG CPR" 35 CPR	MERCK SHARP MERCK SHARP ASTRAZENECA SIMESA CHIESI FIDIA FIDIA FIDIA
8001014 8001026 80/3DC01 1984012 4094019 1957019 105AB01 8814055 8814042 9814081 9731035	SINGULAIR SINGULAIR Zafirlukast ACCOLEIT RESPIX ZAFIRST Aciclovir ACICLIN ACICLIN ACICLIN ACICLIN ACICLOVIR	PEDIATRICO BLISTER 28 CPR MASTICABILI 5 MG "20 MG CPR RIVESTITE CON FILM" BLISTER 28 CPR "20 MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "20 MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "400 MG CPR" 25 CPR "200 MG CPR" 25 CPR "300 MG CPR" 35 CPR "8% SOSP ORALE" FLAC 100 ML	MERCK SHARP MERCK SHARP ASTRAZENECA SIMESA CHIESI FIDIA FIDIA FIDIA GNR
4001014 4001026 RU3DCU1 1964012 4094019 2957019 FO SABO1 8814055 8814042 8814081 3731035 8467084 33551060	SINGULAIR SINGULAIR Zafirlukast ACCOLEIT RESPIX ZAFIRST Aciclovir ACICLIN ACICLIN ACICLIN ACICLIN ACICLOVIR ACICLOVIR	PEDIATRICO BLISTER 28 CPR MASTICABILI 5 MG "20 MG CPR RIVESTITE CON FILM" BLISTER 28 CPR "20 MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "20 MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "400 MG CPR 25 CPR "200 MG CPR" 25 CPR "300 MG CPR" 35 CPR "8% SOSP ORALE" FLAC 100 ML "800 MG" BLISTER 35 CPR 800 MG USO ORALE	MERCK SHARP MERCK SHARP ASTRAZENECA SIMESA CHIESI FIDIA FIDIA FIDIA GNR DOROM
4001014 4001026 RU3DC01 1964012 4094019 2957019 IO5AB01 8814055 8814042 8814081 3731035 8467084 33551060 33551021 8867049	SINGULAIR SINGULAIR Zafirlukast ACCOLEIT RESPIX ZAFIRST ACICLOVIT ACICLIN ACICLIN ACICLIN ACICLOVIR ACICLOVIR ACICLOVIR ACICLOVIR ACICLOVIR ACICLOVIR ACICLOVIR ACICLOVIR	"20MG CPR RIVESTITE CON FILM" BLISTER 28 CPR "20 MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "20MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "20MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "400 MG CPR" 25 CPR "200 MG CPR" 25 CPR "300 MG CPR" 35 CPR "8% SOSP ORALE" FLAC 100 ML "800 MG" BLISTER 35 CPR 800 MG USO ORALE FLAC 100 ML SOSP ORALE 8% 25 CPR 400 MG 1 FLAC. SCIROPPO 100 ML 8%	MERCK SHARP MERCK SHARP ASTRAZENECA SIMESA CHIESI FIDIA FIDIA FIDIA GNR DOROM DOC GENERICI DOC GENERICI DOROM
4001014 4001026 RU3DC01 1964012 4094019 2957019 105AB01 8814055 8814081 3731035 8467084 3351060 3351021 8467049 3731050	SINGULAIR SINGULAIR Zafirlukast ACCOLEIT RESPIX ZAFIRST ACICLOVIT ACICLIN ACICLIN ACICLIN ACICLOVIR	"20MG CPR RIVESTITE CON FILM" BLISTER 28 CPR "20 MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "20MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "20MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "400 MG CPR" 25 CPR "200 MG CPR" 25 CPR "300 MG CPR" 35 CPR "8% SOSP ORALE" FLAC 100 ML "800 MG" BLISTER 35 CPR 800 MG USO ORALE FLAC 100 ML SOSP ORALE 8% 25 CPR 400 MG 1 FLAC. SCIROPPO 100 ML 8% "800 MG CPR" 35 CPR	MERCK SHARP MERCK SHARP ASTRAZENECA SIMESA CHIESI FIDIA FIDIA FIDIA GNR DOROM DOC GENERICI DOC GENERICI DOROM GNR
4003018 4001014 4001026 RO3DC01 1864012 4094019 2957019 IOSABOI 8814055 8814042 8814081 3731035 8467084 3551080 3551021 8467049 3731050 3551072	SINGULAIR SINGULAIR Zafirlukast ACCOLEIT RESPIX ZAFIRST ACICLOVIT ACICLIN ACICLIN ACICLIN ACICLOVIR	"20MG CPR RIVESTITE CON FILM" BLISTER 28 CPR "20 MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "20MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "20MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "400 MG CPR" 25 CPR "200 MG CPR" 25 CPR "800 MG CPR" 35 CPR "800 MG CPR" 35 CPR 800 MG CPR" 35 CPR 800 MG USO ORALE FLAC 100 ML SOSP ORALE 8% 25 CPR 400 MG 1 FLAC. SCIROPPO 100 ML 8% "800 MG CPR" 35 CPR	MERCK SHARP MERCK SHARP ASTRAZENECA SIMESA CHIESI FIDIA FIDIA FIDIA GNR DOROM DOC GENERICI DOC GENERICI DOROM GNR DOC GENERICI
4001014 4001026 RO3DCOI 1964012 4094019 2957019 B814055 8614042 8614081 3731035 8467064 3551060 3551021 8467049 3731050 3551072 2307088	SINGULAIR SINGULAIR Zafirlukast ACCOLEIT RESPIX ZAFIRST ACICLOVIT ACICLIN ACICLIN ACICLIN ACICLOVIR	"20MG CPR RIVESTITE CON FILM" BLISTER 28 CPR "20 MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "20MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "20MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "400 MG CPR" 25 CPR "200 MG CPR" 25 CPR "300 MG CPR" 35 CPR "8% SOSP ORALE" FLAC 100 ML "800 MG" BLISTER 35 CPR 800 MG USO ORALE FLAC 100 ML SOSP ORALE 8% 25 CPR 400 MG 1 FLAC. SCIROPPO 100 ML 8% "800 MG CPR" 35 CPR "800 MG CPR" 35 CPR	MERCK SHARP MERCK SHARP ASTRAZENECA SIMESA CHIESI FIDIA FIDIA FIDIA GNR DOROM DOC GENERICI DOC GENERICI DOROM GNR DOC GENERICI EG
4001014 4001026 RU3DC01 1964012 4094019 2957019 105AB01 8814055 8814042 6814081 3731035 8467084 33551060 33551021 8467049 3731050 33551072 2307088 2307088	SINGULAIR SINGULAIR Zafirlukast ACCOLEIT RESPIX ZAFIRST ACICLOVIR ACICLIN ACICLIN ACICLOVIR	PEDIATRICO BLISTER 28 CPR MASTICABILI 5 MG "20 MG CPR RIVESTITE CON FILM" BLISTER 28 CPR "20 MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "20 MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "400 MG CPR" 25 CPR "200 MG CPR" 25 CPR "800 MG CPR" 35 CPR "8% SOSP ORALE" FLAC 100 ML "800 MG" BLISTER 35 CPR 800 MG USO ORALE FLAC 100 ML SOSP ORALE 8% 25 CPR 400 MG 1 FLAC. SCIROPPO 100 ML 8% "800 MG CPR" 35 CPR	MERCK SHARP MERCK SHARP ASTRAZENECA SIMESA CHIESI FIDIA FIDIA FIDIA GNR DOROM DOC GENERICI DOC GENERICI DOROM GNR DOC GENERICI EG EG
4001014 4001026 R()3DC01 1964012 4094019 2957019 105AB01 8814055 8814042 8814081 3731035 8467084 3351060 3351021 8467049 3731050 3551072 2307086 2307086 2307062	SINGULAIR SINGULAIR Zafirlukast ACCOLEIT RESPIX ZAFIRST ACICLOVIR ACICLIN ACICLIN ACICLOVIR	PEDIATRICO BLISTER 28 CPR MASTICABILI 5 MG "20 MG CPR RIVESTITE CON FILM" BLISTER 28 CPR "20 MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "20 MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "400 MG CPR" 25 CPR "200 MG CPR" 25 CPR "800 MG CPR" 35 CPR "800 MG CPR" 35 CPR 800 MG" BLISTER 35 CPR 800 MG USO ORALE FLAC 100 ML SOSP ORALE 8% 25 CPR 400 MG 1 FLAC. SCIROPPO 100 ML 8% "800 MG CPR" 35 CPR	MERCK SHARP MERCK SHARP ASTRAZENECA SIMEGA CHIESI FIDIA FIDIA FIDIA GNR DOROM DOC GENERICI DOC GENERICI DOROM GNR DOC GENERICI EG EG EG
4001014 4001026 RU3DC01 1964012 4094019 2957019 105AB01 8814055 8814042 8814081 3731035 8467084 33551080 33551021 8467049 3731050 33551072 2307088	SINGULAIR SINGULAIR Zafirlukast ACCOLEIT RESPIX ZAFIRST ACICLOVIR ACICLIN ACICLIN ACICLOVIR	PEDIATRICO BLISTER 28 CPR MASTICABILI 5 MG "20 MG CPR RIVESTITE CON FILM" BLISTER 28 CPR "20 MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "20 MG CPR RIVESTITE CON FILM" 28 CPR "400 MG CPR" 25 CPR "200 MG CPR" 25 CPR "800 MG CPR" 35 CPR "8% SOSP ORALE" FLAC 100 ML "800 MG" BLISTER 35 CPR 800 MG USO ORALE FLAC 100 ML SOSP ORALE 8% 25 CPR 400 MG 1 FLAC. SCIROPPO 100 ML 8% "800 MG CPR" 35 CPR	MERCK SHARP MERCK SHARP ASTRAZENECA SIMEGA CHIESI FIDIA FIDIA FIDIA GNR DOC GENERICI DOC GENERICI DOC GENERICI DOROM GNR DOC GENERICI EG EG

AIC	Specialità	Confezione	Ditta
32307011	ACICLOVIR	"200 MG CPR" BLISTER 25 CPR	EG
28467037	ACICLOVIR	25 CPR 400 MG	DOROM
2809028	ACICLOVIR RATIOPHARM	"400 MG CPR" 25 CPR	RATIOPHARM GMBH
8231013	ACY	*400MG CPR* 25 CPR	ECOB!
6121089	ACYVIR	25 CPR 400 MG	GLAXO ALLEN
6121107	ACYVIR	35 CPR 800 MG	GLAXO ALLEN
6121083	ACYVIR	1 FLAC, SOSP OS 8% 100 ML	GLAXO ALLEN
8121044	ACYVIR	25 CPR 200 MG	GLAXO ALLEN
8402016	ALOVIR	25 CPR 400 MG	CABER
8402055	ALOVIR	"800 MG CPR" 35 CPR	CABER
7194012	AVIRASE	25 CPR 200 MG	LAMPUGNANI
7194051	AVIRASE	25 CPR 800 MG	LAMPUGNANI
7194048	AVIRASE	25 CPR 400 MG	LAMPUGNAN!
8619029	AVIX	25 CPR 800 MG	IBIRN
8516108	AVYCLOR	FLAC 100 ML SOSP ORALE 8%	FARMA UNO
8516110	AVYCLOR	'800 MG CPR' 35 CPR	FARMA
		,	UNG
8516060	AVYCLOR	25 CPR 200 MG	FARMA UNO
8516072	AVYCLOR	25 CPR400 MG	FARMA UNO
8516096	AVYCLOR	"800" ASTUCCIO 25 CPR DIVISIBILI 800 MG	FARMA UNO
1846025	AVYPLUS	1 FLAC, SOSP OS 8% 100 ML	EPIFARMA
1846049	AVYPLUS	1800 MG CPR" 35 CPR	EPIFARMA
1117056	AVYSAL	"8%" 1 FLAC 100 ML SOSP ORALE ALL'8%	SELVI
1117043	AVYSAL	'800 MG' ASTUCCIO 25 CPR DIVISIBILI 800 MG PER OS	SELVI
8920027	CEVIRIN	1 FLAC. SOSP OS 8% 100 ML	ESSETI
3920039	CEVIRIN	25 CPR 400 MG	ESSETI
3920015	CEVIRIN	EV 3 FIALE 250 MG	"ESSETI
528026	CITIVIR	25 CPR 400 MG	C.T. LABORATORIO
8528038	CITIVIR	1 FLAC. SOSP OS 100 ML 8%	FARMACEUTICO C.T. LABORATORIO
5299052	CYCLOVIRAN	25 CPR 200 MG	FARMACEUTICO SIGMATAU
5299013			
5299126	CYCLOVIRAN	EV 3 FLACONCINI LIOF 250 MG	SIGMATAU
299076	CYCLOVIRAN	35 CPR 800 MG	SIGMATAU
5299088	CYCLOVIRAN	25 CPR 400 MG	SIGMATAU
	CYCLOVIRAN	1 FLACO SOSP100 ML 8%	SIGMATAU
3242093	DRAVYR	*800 MG CPR* 35 CPR	DRUG RESEARCH
3242079	DRAVYR	SOSP ORALE 8% 100 ML	DRUG RESEARCH
3242028	DRAVYR	25 CPR 400 MG	DRUG RESEARCH
3242016	DRAVYR	25 CPR 200 MG	DRUG RESEARCH
7534015	EFRIVIRAL	"200MG CPR" 25 CPR	AESCULAPIUS
7534054	EFRIVIRAL	"400MG CPR" 25 CPR	AESCULAPIUS
7534116	EFRIVIRAL	"8G/100ML SOSP ORALE" FLAC DA 100ML	AESCULAPIUS
7534128	EFRIVIRAL	"800 MG CPR" 35 CPR	AESCULAPIUS
338059	ESAVIR	SOSP 100 ML 8%	BONISCONTRO E GAZZONE
1336022	ESAVIR	25 CPR 400 MG	BONISCONTRO E GAZZONE
1455016	FUVIRON	*800 MG CPR* 35 CPR	PROGE FARM
311023	HERPESNIL	"400 MG CPR" 25 CPR	SOFAR
4311011	HERPESNIL	*200 MG CPR* 25 CPR	SOFAR
4311035	HERPESNIL	*800 MG CPR* 25 CPR	SOFAR
4311047	HERPESNIL	"8 % SOSP. ORALE" FLAC. DA 100 ML	SOFAR
1836024	IPAVIRAN	"800" 25 CPR PER USO ORALE 800 MG	NCSN
3868023	IPSOVIR	"8%" SOSP ORALE" 1 FLAC DA 100 ML	IPSO PHARMA
3868011	IPSOVIR	*800 MG CPR* TUBO 35 CPR USO ORALE	IPSO PHARMA
425027	NEWAN	20 CPR 400 MG	FONTEN
		BY WEST THE INST	LAMIEM
3425039	NEVIRAN	1 FLAC. SOSP OS 8% 100 ML	FONTEN

28488080 REXAN "400MG/5ML SOSP ORALE" FLAC 100ML 28488104 REXAN "800 MG CPR" 35 CPR 28488092 REXAN "800MG CPR" 25 CPR 28468054 REXAN "400MG CPR" 25 CPR 29072030 RIDUVIR 25 CPR 400 MG 25298124 ZOVIRAX 35 CPR 800 MG 25298011 ZOVIRAX 3 FIALE EV 250 MG 25298050 ZOVIRAX 25 CPR 200 MG 25298074 ZOVIRAX 25 CPR 400 MG 25298086 ZOVIRAX "FORTE" 1 FLAC. SOSP OS 100 ML 6% JO5AB11 Valaciclovir 29498021 TALAVIR "1G CPR RIVESTITE CON FILM" 21 CPR		ISTITUTO CHIMICO RENDE ISTITUTO CHIMICO RENDE ISTITUTO CHIMICO RENDE ISTITUTO CHIMICO RENDE FRANCIA FARMACEUTICI GLAXO WELLCOME GLAXO WELLCOME
28468092 REXAN "800MG CPR' 25 CPR 28468054 REXAN "400MG CPR' 25 CPR 29072030 RIDUVIR 25 CPR 400 MG 25298124 ZOVIRAX 35 CPR 800 MG 25298011 ZOVIRAX 3 FIALE EV 250 MG 25298050 ZOVIRAX 25 CPR 200 MG 25298074 ZOVIRAX 25 CPR 400 MG 25298086 ZOVIRAX "FORTE" 1 FLAC. SOSP OS 100 ML 8% JOSAB11 Valaciclovir		ISTITUTO CHIMICO RENDE ISTITUTO CHIMICO RENDE ISTITUTO CHIMICO RENDE FRANCIA FARMACEUTICI GLAXO WELLCOME GLAXO WELLCOME
28468054 REXAN "400MG CPR" 25 CPR 29072030 RIDUVIR 25 CPR 400 MG 25298124 ZOVIRAX 35 CPR 800 MG 25298011 ZOVIRAX 3 FIALE EV 250 MG 25298050 ZOVIRAX 25 CPR 200 MG 25298074 ZOVIRAX 25 CPR 400 MG 25298086 ZOVIRAX "FORTE" 1 FLAC. SOSP OS 100 ML 6% J05AB11 Valaciclovir		ISTITUTO CHIMICO RENDE ISTITUTO CHIMICO RENDE FRANCIA FARMACEUTICI GLAXO WELLCOME GLAXO WELLCOME
29072030 RIDUVIR 25 CPR 400 MG 25298124 ZOVIRAX 35 CPR 800 MG 25298011 ZOVIRAX 3 FIALE EV 250 MG 25298050 ZOVIRAX 25 CPR 200 MG 25298074 ZOVIRAX 25 CPR 400 MG 25298086 ZOVIRAX "FORTE" 1 FLAC. SOSP OS 100 ML 8% J05AB11 Valaciclovir		ISTITUTO CHIMICO RENDE FRANCIA FARMACEUTICI GLAXO WELLCOME GLAXO WELLCOME
25298124 ZOVIRAX 35 CPR 800 MG 25298011 ZOVIRAX 3 FIALE EV 250 MG 25298050 ZOVIRAX 25 CPR 200 MG 25298074 ZOVIRAX 25 CPR 400 MG 25298086 ZOVIRAX "FORTE" 1 FLAC. SOSP OS 100 ML 6% J05AB11 Valaciclovir		FRANCIA FARMACEUTICI GLAXO WELLCOME GLAXO WELLCOME
25298011 ZOVIRAX 3 FIALE EV 250 MG 25298050 ZOVIRAX 25 CPR 200 MG 25298074 ZOVIRAX 25 CPR 400 MG 25298086 ZOVIRAX "FORTE" 1 FLAC. SOSP OS 100 ML 8% JOSAB11 Valaciclovir		GLAXO WELLCOME
25298050 ZOVIRAX 25 CPR 200 MG 25298074 ZOVIRAX 25 CPR 400 MG 25298086 ZOVIRAX "FORTE" 1 FLAC. SOSP OS 100 ML 8% J05AB11 Valaciclovir		
25298074 ZOVIRAX 25 CPR 400 MG 25298086 ZOVIRAX "FORTE" 1 FLAC. SOSP OS 100 ML 8% J05AB11 Valaciclovir		GLAXO WELLCOME
25298086 ZOVIRAX "FORTE" 1 FLAC. SOSP OS 100 ML 6% J05AB11 Valaciclovir		·· -
J05AB11 Valaciclovir		GLAXO WELLCOME
		GLAXO WELLCOME
The state of the s		SIGMATAU
29503024 ZELITREX 21 CPR RIVESTITE 1000 MG		GLAXO WELLCOME
Nota Altri medicinali per i quali è prevista la possibilità di parte delle strutture pubbliche 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18	distribuzione dir Piano Terap	etta anche da Duplice via
25481021 C1 INATTIVATORE UMANO IMMUNO 1 FLAC. IV LIOF 1000 U.P. +1 FLAC. 20 ML	•	BAXTER AG
25481019 C1 INATTIVATORE UMANO IMMUNO 1 FLAC. IV LIGF 500 U.P. +1 FLAC. 10 ML		BAXTER AG
N05AH02 Clozapina	Piano Terap	Duplice via
28824023 LEPONEX 28 CPR 100 MG		NOVARTIS
28824011 LEPONEX 28 CPR 25 MG		NOVARTIS
B02BD49 Complesso protrombinico antiemofilico umano attivato	Piano Terap	Duplice via
24744043 FEIBA TIM 3 1 FLAC. LIOF 500 UI + 1 FIALA 20 ML		BAXTER AG
24744056 FEIBA TIM 3 1 FLAC. LIOF 1000 UI + 1 FIALA 20 ML		BAXTER AG
B02BD30 Complesso protrombinico umano	Piano Terap	Duplice via
23288032 PROTROMPLEX TIM 3 1 FLAC. LIOF. 500 UI + 1 FLAC. 20 ML		BAXTER AG
29288044 PROTROMPLEX TIM 3 1 FLAC. LIOF. 200 UI + 1 FLAC. 20 ML		BAXTER AG
23309091 UMAN COMPLEX D.I. FLAC. LIOF, 200 UI + SOLV. 10 ML		OSLOFARM LIMITED
23509105 UMAN COMPLEX D.I. FLAC LIOF 500 UI + SOLV 20 ML		OSLOFARM LIMITED
V03AC01 Deferoxamina	Piano Terap	Duplice via
34400010 DEFEROXAMINA MESILATO '500 MG POLV PER SOLUZ. INIETT.' 10 FLACON	ICINI	FAULDING FARMACEUTICI
20417034 DESFERAL '2 G/20 ML POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT."	FLAC. + 1 FIALA SOLV	NOVARTIS
20417022 DESFERAL 10 FLAC. LIOF 500 MG + 10 FLALE 5 ML		NOVARTIS
H01BA02 Desmopressina	Piano Terap	Duplice via
27665025 EMOSINT 10 FIALE 20 MCG/1 ML		NUOVO ISTITUTO SIEROTERAPICO
27685037 EMOSINT 10 FIALE 40 MCG/1 ML		NUOVO ISTITUTO SIEROTERAPICO
J05AF02 Didanosina		Duplice via
28341028 VIDEX 60 CPR MASTICABILI DISPERSIB. 25 MG		BRISTOL MYERS SQUIBB
28341030 VIDEX 60 CPR MASTICABILI DISPERSIB.50 MG		BRISTOL MYERS
28341042 VIDEX 60 CPR MASTICABILI DISPERSIB.100 MG		BRISTOL MYERS
28341055 VIDEX 60 CPR MASTICABILI DISPERSIB.150 MG		SQUIEE BRISTOL MYERS SQUIES
R05CB13 Dornase alfa	Piano Terap	Duplice via
29052010 PULMOZYME 6 FIALE 2,5 MG		ROCHE
B02BD04 Fattore IX da DNA ricombinante (nonacog alfa)	Piano Terap	Duplice via
		•
33535028 BENEFIX 500 Ul 1 FIALA + 1 FIALA 5 ML + KIT		GENETICS INSTITUTE (F)
33535016 BENEFIX 250 UI 1 FIALA + 1 FIALA 5 ML + KIT		GENETICS INSTITUTE (F)

AIC	Specialità	Confezione		Ditta
33535030	SENEFIX	1000 UI 1 FIALA + 1 FIALA 10 ML + KIT		GENETICS INSTITUTE (F)
B02BD04	Fattore IX naturale		Piano Terap	Duplice via
5841077	AIMAFIX D.I.	1 FLAC. LIOF 200 UI + 1 FLAC. 5 ML		ISI
5841089	AIMAFIX D.I.	1 FLAC, LIOF 500 UI + 1 FLAC, 10 ML		ISI
5841103	AIMAFIX D.I.	"1000 UI SOLUZ. LIOFILIZZATA" 1 FLAC.		tSI
9117025	IMMUNINE STIM PLUS	1 FLAC. 600 U.I.+SET PER RICOSTRUZIONE		BAXTER AG
9117037	IMMUNINE STIM PLUS	1 FLAC. 1200 U.I.+SET PER RICOSTRUZIONE		BAXTER AG
9117013	IMMUNINE STIM PLUS	1 FLAC. 200 U.I.+SET PER RICOSTRUZIONE		BAXTER AG
B02BD05	Fattore VII naturale		Piano Terap	Duplice via
4748042	PROVERTIN UM TIM 3	1 FLAC, LIOF, 500 UI + 1 FLAC, 10 ML		BAXTER AG
B02BD02	Fattore VIII da DNA ricombina	nte	Piano Terap	Duplice via
32998015	HELIXATE	1 FLAC LIOF 250 UI + 1 FLAC 2,5 ML + 1 SET		BAYER AG
2998039	HELIXATE	1 FLAC LIOF 500 UI + 1 FLAC 5 ML + SET		BAYER AG
2998054	HELIXATE	1 FLAC LIOF 1000 UI + 1 FLAC 10 ML + SET		BAYER AG
9615010	KOGENATE	1 FL LIOF 250 UI + 1 FL SOL 2,5 ML		BAYER
29615022	KOGENATE	1 FL LIOF 500 UI + 1 FL SOL 5 ML		BAYER
9615034	KOGENATE	1 FL LIOF 1000 UI + 1 FL SOL 10 ML		BAYER
28687010	RECOMBINATE	FLAC. 250 U.I. + FLAC. SOLV		BAXTER HEALTHCARE CORPORATION
28687034	RECOMBINATE	FLAC, 1000 U.I.+ FLAC, SOLV		BAXTER HEALTHCARE CORPORATION
28687022	RECOMBINATE	FLAC. 500 U.I.+ FLAC. SOLV		BAXTER HEALTHCARE CORPORATION
14421014	REFACTO	250 UI 1 FLAC. POLV + 1 FLAC. SOLV PER SOLU	Z. INIETT. + ACCESSORI	GENETICS INSTITUTE (D)
14421026	REFACTO	600 UI 1 FLAC, POLV + 1 FLAC, SOLV PER SOLU	Z. INIETT. + ACCESSORI	GENETICS INSTITUTE (D)
34421038	REFACTO	1000 UI 1 FLAC. POLV + 1 FLAC. SOLV PER SOLU	JZ. INIETT, + ACCESSORI	GENETICS INSTITUTE (D)
B02BD02	Fattore VIII naturale		Piano Terap	Duplice via
3657014	SERIATE P	"250" 1 FLAC 250 UI + 1 FLAC SOLV + SET + FILT	RO	AVENTIS BEHRING GMBH
13657038	BERIATE P	"1000" 1 FLAC 1000 UI + 1 FLAC SOLV + SET + FI	LTRO	AVENTIS BEHRING GMBH
3657026	BERIATE P	"500" 1 FLAC 500 UI + 1 FLAC SOLV + SET + FILT	RO	AVENTIS BEHRING GMBH
23564166	EMOCLOT D.I.	1 FLAC, LIOF 500 UI + 1 FLAC, 10 ML		ISI
3564178	EMOCLOT D.I.	1 FLAC. LIOF 1000 UI + 1 FLAC. 10 ML		ISI
3564154	EMOCLOT D.I.	1 FLAC, LIGF 250 UI + 1 FLAC, 5 ML		ISI
3866017	FANHDI	"250 UI" 1 FIALA POLV LIGF SOLUZ INF EV 250 U	I + FIALE SOLV 10 ML	INSTITUTO GRIFOL
3866031	FANHDI	"1000 UI" 1 FIALA POLV LIOF SOLUZ INF EV 1000	UI + FIALE SOLV 10 ML	INSTITUTO GRIFOL
3866029	FANHDI	"500 UI" 1 FIALA POLV LIGF SOLUZ INF EV 500 U	I + FIALE SOLV 10 ML	INSTITUTO GRIFOL
6600054	HAEMATE P	IV 1 FLAC. LIOF 500 Ut + FLAC. 20 ML + SET (AGG	D+FILTRO MONOUSO)	AVENTIS BEHRING GMBH
6600041	HAEMATE P	IV 1 FLAC. LIOF 1000 UI + FLAC. 30 ML + SET (AG	60+FILTRO MONOUSO)	AVENTIS BEHRING GMBH
7128014	HEMOFIL M	IV 1 FLAC, LIOF 1000 UI + 1 FLAC, 10 ML		BAXTER HEALTHCARE CORPORATION
7128026	HEMOFIL M	IV 1 FLAC, LIOF 500 UI + 1 FLAC, 10 ML		BAXTER HEALTHCARE CORPORATION
9225036	IMMUNATE STIM PLUS	FLAC. 1000 U.I.+KIT PER RICOSTRUZIONE		BAXTER AG
9225024	IMMUNATE STIM PLUS	FLAC. 500 U.I.+KIT PER RICOSTRUZIONE		BAXTER AG
9225012	IMMUNATE STIM PLUS	1 FLAC. 250 U.I.+KIT PER RICOSTRUZIONE		BAXTER AG
3306188	UMAN CRY D.I.	IV 1 FLAC, LIOF 1000 UI + 1 FIALA 10 ML		OSLOFARM LIMITE
3300100	UMAN CRY D.I.	IV 1 FLAC. LIOF 250 UI + 1 FIALA 10 ML		OSLOFARM LIMITE
		IV 1 FLAC. LIOF 500 UI + 1FIALA 10 ML		OSLOFARM LIMITE
3308164	UMAN CRY D.I.			
3308164 3308152	UMAN CRY D.I. Fibrinogeno umano liofilizzato		Piano Terap	Duplice via
13308164 13308162 1308162 13294022		1 FLAC. LIOF 1 G + 1 FIALA 50 ML	Piano Terap	Duplice via
3308164 3308152 BO2BBO1	Fibrinogeno umano liofilizzato		Piano Terap Piano Terap	-

JOSAB06 Ganciclovir 32837027 CITOVIRAX 32837027 CITOVIRAX 32837015 CITOVIRAX 27427018 CYMEVENE HOTCA01 Gonadorelina 28520015 KRYPTOCUR 28948036 LUTRELEF JO6BBOT Immunoglobulina 23350034 HAIMA-D 23466030 IG RHO 23466030 IG RHO 23466030 IG RHO 23547018 IMMUNORHO 22547018 IMMUNORHO 22547018 IMMUNORHO 22547018 IMMUNORHO 22547023 PARTOBULIN 22489013 PARTOBULIN 22489013 PARTOBUMA 21975038 RHESUMAN BERNA 21975034 RHESUMAN BERNA WO3AFOT Mesna 25312036 UROMITEXAN 25312036 UROMITEXAN 25312024 UROMITEXAN 25312024 UROMITEXAN 25312024 UROMITEXAN 25010505 EPTADONE EPTADONE EPTADONE EPTADONE 29927074 METADONE CLORIDRAT 29927074 METADONE CLORIDRAT 24641023 METADONE CLORIDRAT 29610033 METADONE CLORIDRAT 29610034 METADONE CLORIDRAT 29610035 METADONE CLORIDRAT 29610036 METADONE CLORIDRAT 29610037 METADONE CLORIDRAT 29610039 METADONE CLORIDRAT 29610040 METADONE CLORIDRAT 29610041 METADONE CLORIDRAT 29610042 METADONE CLORIDRAT 29610044 METADONE CLORIDRAT 29610055 METADONE CLORIDRAT 29610054 METADONE CLORIDRAT 29610055 METADONE CLORIDRAT 29610055 METADONE CLORID		Confezione	Ditta
STADONE		Piano Terap	Duplice via
27427018 CYMEVENE ##OTCAOT Gonadorelina 28520015 KRYPTOCUR 28948036 LUTRELEF ##OBBOT Immunoglobulina 23350034 HAIMA-D 23466028 IG RHO 23466030 IG RHO 23466030 IG RHO 23587019 IGAMAD 22547020 IMMUNORHO 231974023 PARTOBULIN 22489037 PARTOBULIN 22489037 PARTOBULIN 22489037 PARTOBULIN 22489037 PARTOBULIN 225975038 RHESUMAN BERNA 21975038 RHESUMAN BERNA 21975038 UROMITEXAN 225312036 UROMITEXAN 225312048 UROMITEXAN 25312024 U		84 CPS 250 MG	ROCHE
### ### ### ### ### ### ### ### ### ##		1 FLAC LIQ 500 MG + 1 FL SQLV 10 ML	ROCHE
28520015 KRYPTOCUR 28948036 LUTRELEF JOGBBOI Immunoglobulina 23350034 HAIMA-D 23468028 IG RHO 23468030 IG RHO 23468030 IG RHO 235887019 IGAMAD 22547020 IMMUNORHO 22547023 PARTOBULIN 22489037 PARTOGAMMA 21975038 RHESUMAN BERNA 21975038 RHESUMAN BERNA 21975038 UROMITEXAN 21975038 UROMITEXAN 21975038 UROMITEXAN 21975039 UROMITEXAN 21975039 UROMITEXAN 21975030 UROMITEXAN 21975030 UROMITEXAN 21975031 UROMITEXAN 21975031 UROMITEXAN 21975031 UROMITEXAN 21975032 UROMITEXAN 21975034 UROMITEXAN 21975035 EPTADONE 219810032 EPTADONE 219827074 METADONE CLORIDRAT 219810033 METADONE CLORIDRAT 219810034 METADONE CLORIDRAT 219810035 METADONE CLORIDRAT 219810036 METADONE CLORIDRAT 219810037 METADONE CLORIDRAT 219810038 METADONE CLORIDRAT 219810039 METADONE CLORIDRAT 219810030 METADONE CLORIDRAT 219810031 METADONE CLORIDRAT 219810045 METADONE CLORIDRAT		1 FLAC, LIOF 500 MG + 1 FIALA 10 ML	RECORDATI
26948036		Piano Terap	Duplice via
26948036		·	AVENTIS PHARMA
23350034 HAIMA-D 23466028 IG RHO 23466030 IG RHO 23466030 IG RHO 23567019 IGAMAD 22547020 IMMUNORHO 22547018 IMMUNORHO 21974023 PARTOBULIN 22489037 PARTOBULIN 22489013 PARTOBAMMA 21975036 RHESUMAN BERNA 21975036 RHESUMAN BERNA 21975036 UROMITEXAN 25312036 UROMITEXAN 25312036 UROMITEXAN 25312036 UROMITEXAN 25312024 UROMITEXAN		2 FLACONI NASALI 10 G + 2 EROGATORI "0.8 MG POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT." 1 FLAC.NO POLV LIOF + 1 FLAC. SOLV DA 10 ML	FERRING
23466028 IG RHO 23466030 IG RHO 23466030 IG RHO 235867019 IGAMAD 22547020 IMMUNORHO 22547018 IMMUNORHO 21974023 PARTOBULIN 22489037 PARTOBULIN 22489013 PARTOBULIN 21975038 RHESUMAN BERNA 21975038 UROMITEXAN 21975014 MESUMAN BERNA 21975014 WROMITEXAN 25312048 UROMITEXAN 25312049 UROMITEXAN 25312024 UROMITE	na anti-D (rh)	Piano Terap	Duplice via
23466030 IG RHO 23887019 IGAMAD 22547020 IMMUNORHO 22547018 IMMUNORHO 21974023 PARTOBULIN 22489037 PARTOGAMMA 21975038 RHESUMAN BERNA 21975038 RHESUMAN BERNA 21975014 RHESUMAN BERNA 21975014 RHESUMAN BERNA 25312036 UROMITEXAN 25312049 UROMITEXAN 25312049 UROMITEXAN 25312024 25312024 UROMITEXAN 25312024 UROMITEXAN 25312024 UROMITEXAN 25312024 25312024 25312024 25312024 25312024 25312024 25312024 25312		INIETT 1 FLAC, 250 MCG	OSLOFARM LIMITED
IGAMAD		1 FLAC. 2 ML 200 MCG	NUOVO ISTITUTO
22547020 IMMUNORHO 22547018 IMMUNORHO 21974023 PARTOBULIN 22499037 PARTOGAMMA 22499013 PARTOGAMMA 21975038 RHESUMAN BERNA 21975014 RMESUMAN BERNA 21975014 RMESUMAN BERNA 21975014 RMESUMAN BERNA 25312036 UROMITEXAN 25312036 UROMITEXAN 25312024 25312024 UROMITEXAN 25312024 UROMITEXAN 25312024 UROMITEXAN 253		1 FLAC. 3 ML 300 MCG	SIEROTERAPICO NUOVO ISTITUTO SIEROTERAPICO
22547018 IMMUNORHO 21974023 PARTOBULIN 22489037 PARTOBULIN 22489037 PARTOGAMMA 21975038 RHESUMAN BERNA 21975038 RHESUMAN BERNA 21975014 RHESUMAN BERNA 21975014 RHESUMAN BERNA 21975014 UROMITEXAN 25312036 UROMITEXAN 25312048 UROMITEXAN 25312024 25312024 UROMITEXAN 25312024 25312024 25312024 25312024 25312024 25312024 25312024 25312024 25312024 25312024 25312024 253		*1250 U.I./2 ML POLV E SOLV PER SOLUZ. INIETT. USO IM* 1 FIALA DI POLV + 1 FIALA SOLV DA 2 ML	INSTITUTO GRIFOLS
21974023 PARTOBULIN 22489037 PARTOBULIN 22489037 PARTOGAMMA 21975038 RHESUMAN BERNA 21975034 RHESUMAN BERNA 21975034 UROMITEXAN 25312036 UROMITEXAN 25312049 UROMITEXAN 25312024 METADONE CLORIDRAT 25312024 UROMITEXAN 25312024 UROMITEXAN 25312024 UROMITEXAN 25312024 METADONE CLORIDRAT 25312024 UROMITEXAN 25312024 25312024 UROMITEXAN 25312024 UROMITEXAN 25312024 UROMITEXAN 25312024 UROMITEXAN 25312024 UROMITEXAN 25312024 UROMITEXAN 25312024 25312024 25312024 25312024 25312024 25312024 25312024 25312024 25312024 25312024 25312024 25312024 25312024 25312024 2531202		IM 1 FIALA 200 MCG + 1 FIALA 2 ML	ISI
22489037 PARTOGAMMA 22489013 PARTOGAMMA 21975038 RHESUMAN BERNA 21975014 RHESUMAN BERNA 21975014 RHESUMAN BERNA 21975014 RHESUMAN BERNA 21975014 UROMITEXAN 25312036 UROMITEXAN 25312048 UROMITEXAN 25312024 UROMITEXAN 25312026 25312026 UROMITEXAN 2		IM 1 FIALA 300 MCG + 1 FIALA 2 ML	ISI
22489013 PARTOGAMMA 21975036 RHESUMAN BERNA 21975014 RHESUMAN BERNA 21975014 RHESUMAN BERNA 21975014 RHESUMAN BERNA 21975014 RHESUMAN BERNA 25312036 UROMITEXAN 25312048 UROMITEXAN 25312024 EPTADONE 25312026 25312026 EPTADONE 25320774 METADONE CLORIDRAT 25310103 METADONE CLORIDRAT 25310103 METADONE CLORIDRAT 25310104 METADONE CLORIDRAT 25310105 METADONE CLORIDRAT 2531004 METADONE CLORIDRAT 2531004 METADONE CLORIDRAT 2531004 METADONE CLORIDRAT 25310072 METADONE CLORIDRAT 25310084 METADONE CLORIDRAT 25327011 METADONE CLORIDRAT 25327011 METADONE CLORIDRAT 25327011 METADONE CLORIDRAT 25327023 METADONE CLORIDRAT 25327023 METADONE CLORIDRAT 25327023 METADONE CLORIDRAT 25327023 METADONE CLORIDRAT		1 FLAC. 250 MCG + 1 FIALA 2 ML	BAXTER AG
21975038 RHESUMAN BERNA 21975014 RHESUMAN BERNA 21975014 RMESUMAN BERNA VO3AF01 Mesna 25312036 UROMITEXAN 25312048 UROMITEXAN 25312024 UROMITEXAN NO2ACO2 Metadone 6105023 EPTADONE 6105060 EPTADONE 6105062 EPTADONE 6105035 EPTADONE 6105047 EPTADONE 6105047 EPTADONE 29927074 METADONE CLORIDRAT 34641023 METADONE CLORIDRAT 29610033 METADONE CLORIDRAT 29610034 METADONE CLORIDRAT 29610104 METADONE CLORIDRAT 29610105 METADONE CLORIDRAT 29610106 METADONE CLORIDRAT 29610019 METADONE CLORIDRAT 29610019 METADONE CLORIDRAT 29610021 METADONE CLORIDRAT 29610024 METADONE CLORIDRAT 29610024 METADONE CLORIDRAT 29627021 METADONE CLORIDRAT 29627023 METADONE CLORIDRAT		IM 1 FLAC. 300 MCG + 1 FIALA 2 ML	FARMA BIAGINI
21975014 RHESUMAN BERNA VO3AF01 Mesna 25312036 UROMITEXAN 25312048 UROMITEXAN 25312024 UROMITEXAN NO2ACO2 Metadone 6105023 EPTADONE 6105050 EPTADONE 6105062 EPTADONE 6105095 EPTADONE 6105095 EPTADONE 6105096 METADONE CLORIDRAT 29827074 METADONE CLORIDRAT 29610033 METADONE CLORIDRAT 29610104 METADONE CLORIDRAT 29610105 METADONE CLORIDRAT 29610106 METADONE CLORIDRAT 29610107 METADONE CLORIDRAT 29610108 METADONE CLORIDRAT 29610096 METADONE CLORIDRAT 29610019 METADONE CLORIDRAT 29610019 METADONE CLORIDRAT 29610021 METADONE CLORIDRAT 29610024 METADONE CLORIDRAT 29610024 METADONE CLORIDRAT 29627023 METADONE CLORIDRAT 29927023 METADONE CLORIDRAT		IM 1 FLAC. 200 MCG + 1 FIALA 2 ML	FARMA BIAGINI
V03AF01 Mesna 25312036 UROMITEXAN 25312048 UROMITEXAN 25312024 UROMITEXAN NO2AC02 Metadone 6105023 EPTADONE 6105050 EPTADONE 8105062 EPTADONE 8105047 EPTADONE 29927074 METADONE CLORIDRAT 34641011 METADONE CLORIDRAT 34641023 METADONE CLORIDRAT 29610039 METADONE CLORIDRAT 29610110 METADONE CLORIDRAT 29610110 METADONE CLORIDRAT 29610020 METADONE CLORIDRAT 29610019 METADONE CLORIDRAT 29610021 METADONE CLORIDRAT 29610021 METADONE CLORIDRAT 29610022 METADONE CLORIDRAT 29610033 METADONE CLORIDRAT 29610045 METADONE CLORIDRAT 29810049 METADONE CLORIDRAT 29810040 METADONE CLORIDRAT 29810041 METADONE CLORIDRAT 29810042 METADONE CLORIDRAT 29810043 </td <td></td> <td>1 FLAC. 300 MCG 2 ML IM</td> <td>BERNA</td>		1 FLAC. 300 MCG 2 ML IM	BERNA
25312036 UROMITEXAN 25312049 UROMITEXAN 25312024 UROMITEXAN 25512020 EPTADONE 2551055 EPTADONE 2551055 EPTADONE 25510504 EPTADONE 25510504 EPTADONE 25510504 EPTADONE 25520704 METADONE CLORIDRAT 25510039 METADONE CLORIDRAT 25510039 METADONE CLORIDRAT 25510108 METADONE CLORIDRAT 255101096 METADONE CLORIDRAT 25510019 METADONE CLORIDRAT 25510021 METADONE CLORIDRAT 25510021 METADONE CLORIDRAT 25510045 METADONE CLORIDRAT 25510046 METADONE CLORIDRAT 25510046 METADONE CLORIDRAT 25510047 METADONE CLORIDRAT 25510048 METADONE CLORIDRAT 25510049 METADONE CLORIDRAT 25510040 METADONE CLORIDRAT		1 FLAC. 2ML 200 MCG IM	BERNA
25312048 UROMITEXAN 25312024 UROMITEXAN NO2ACO2 Metadore 6105023 EPTADONE 6105050 EPTADONE 6105050 EPTADONE 6105055 EPTADONE 6105047 EPTADONE 6105047 EPTADONE 6105047 EPTADONE 6105047 METADONE CLORIDRAT 25641011 METADONE CLORIDRAT 25641011 METADONE CLORIDRAT 25641011 METADONE CLORIDRAT 25641023 METADONE CLORIDRAT 25610039 METADONE CLORIDRAT 25610108 METADONE CLORIDRAT 25610109 METADONE CLORIDRAT 25610019 METADONE CLORIDRAT 25610021 METADONE CLORIDRAT 25610022 METADONE CLORIDRAT 25610023 METADONE CLORIDRAT		Piano Terap	Duplice via
25312024 UROMITEXAN NO2ACO2 Metadore 6105023 EPTADONE 6105050 EPTADONE 6105062 EPTADONE 6105035 EPTADONE 6105047 EPTADONE 6105047 EPTADONE 6105047 METADONE CLORIDRAT 34641011 METADONE CLORIDRAT 34641023 METADONE CLORIDRAT 29610033 METADONE CLORIDRAT 29610034 METADONE CLORIDRAT 2961010 METADONE CLORIDRAT 29610104 METADONE CLORIDRAT 29610019 METADONE CLORIDRAT 29610021 METADONE CLORIDRAT 29610024 METADONE CLORIDRAT 29627023 METADONE CLORIDRAT 29927023 METADONE CLORIDRAT 29927023 METADONE CLORIDRAT		"MULTIDOSE 1 G" 1 FLAC DI SOLUZ. PER USO ENDOVENOSO DA 10 ML/1 G	ASTA MEDICA AG
NO2A CO2 Metadone 6105023 EPTADONE 6105050 EPTADONE 6105052 EPTADONE 6105035 EPTADONE 6105047 EPTADONE 6105047 EPTADONE 6105047 EPTADONE 6105047 METADONE CLORIDRAT 54641011 METADONE CLORIDRAT 34641023 METADONE CLORIDRAT 29610039 METADONE CLORIDRAT 29610100 METADONE CLORIDRAT 29610101 METADONE CLORIDRAT 34641074 METADONE CLORIDRAT 29610021 METADONE CLORIDRAT 29610021 METADONE CLORIDRAT 29610021 METADONE CLORIDRAT 29610022 METADONE CLORIDRAT 2961004 METADONE CLORIDRAT 29610064 METADONE CLORIDRAT 29927023 METADONE CLORIDRAT 29927023 METADONE CLORIDRAT 29927035 METADONE CLORIDRAT		"MULTIDOSE 5 G" 1 FLAC DI SOLUZ, PER USO ENDOVENOSO DA 50 ML/5 G	ASTA MEDICA AG
### ### ### ### ### ### ### ### ### ##		IV 15 FIALE 4 ML 400 MG	ASTA MEDICA AG
6105050 EPTADONE 6105050 EPTADONE 6105062 EPTADONE 6105062 EPTADONE 6105067 EPTADONE 6105047 METADONE CLORIDRAT 64641011 METADONE CLORIDRAT 64641023 METADONE GLORIDRAT 629610039 METADONE GLORIDRAT 629610100 METADONE GLORIDRAT 629610010 METADONE GLORIDRAT 629610010 METADONE CLORIDRAT 629610011 METADONE CLORIDRAT 629610021 METADONE CLORIDRAT 629610045 METADONE CLORIDRAT 629610045 METADONE CLORIDRAT 629610046 METADONE CLORIDRAT 629610084 METADONE CLORIDRAT 629627011 METADONE CLORIDRAT 629627011 METADONE CLORIDRAT 629627023 METADONE CLORIDRAT			Duplice via
### ### ### ### ### ### ### ### ### ##		1 FLAC OS 20 MG 20 ML	ZAMBON
6105035 EPTADONE 6105047 METADONE CLORIDRAT 64641011 METADONE CLORIDRAT 64641023 METADONE GLORIDRAT 629610039 METADONE GLORIDRAT 629610100 METADONE GLORIDRAT 629610019 METADONE GLORIDRAT 629610019 METADONE CLORIDRAT 629610021 METADONE CLORIDRAT 629610021 METADONE CLORIDRAT 629610045 METADONE CLORIDRAT 629610045 METADONE CLORIDRAT 629610046 METADONE CLORIDRAT 629610084 METADONE CLORIDRAT 629627011 METADONE CLORIDRAT 629627011 METADONE CLORIDRAT 629627023 METADONE CLORIDRAT		FLAC OS 40 MG/40 ML	ZAMBON
### ### ### ### ### ### ### ### ### ##		FLAC OS 80 MG/80 ML	ZAMBON
29927074 METADONE CLORIDRAT 34641011 METADONE CLORIDRAT 34641023 METADONE CLORIDRAT 29610039 METADONE CLORIDRAT 29610110 METADONE CLORIDRAT 29610108 METADONE CLORIDRAT 29610096 METADONE CLORIDRAT 34641074 METADONE CLORIDRAT 29610021 METADONE CLORIDRAT 29610021 METADONE CLORIDRAT 29610045 METADONE CLORIDRAT 29610040 METADONE CLORIDRAT 29810072 METADONE CLORIDRAT 29927011 METADONE CLORIDRAT 29927023 METADONE CLORIDRAT 29927035 METADONE CLORIDRAT		1 FLAC OS 10 MG 20 ML	ZAMBON
34641011 METADONE GLORIDRAT 34641023 METADONE GLORIDRAT 29610039 METADONE GLORIDRAT 29610110 METADONE GLORIDRAT 29610108 METADONE GLORIDRAT 29610096 METADONE GLORIDRAT 34641074 METADONE GLORIDRAT 29610021 METADONE GLORIDRAT 2968031 METADONE GLORIDRAT 29610045 METADONE GLORIDRAT 29610072 METADONE GLORIDRAT 29610084 METADONE GLORIDRAT 29927011 METADONE GLORIDRAT 29927023 METADONE GLORIDRAT 29927035 METADONE GLORIDRAT		1 FLAC OS 5 MG 20 ML	ZAMBON
METADONE CLORIDRAT 29610039 METADONE GLORIDRAT 29610110 METADONE CLORIDRAT 29610108 METADONE CLORIDRAT 29610096 METADONE CLORIDRAT 29610019 METADONE CLORIDRAT 29610019 METADONE CLORIDRAT 29610021 METADONE CLORIDRAT 29968031 METADONE CLORIDRAT 29968031 METADONE CLORIDRAT 29968031 METADONE CLORIDRAT 29968031 METADONE CLORIDRAT 29967010 METADONE CLORIDRAT 29967020 METADONE CLORIDRAT 29927011 METADONE CLORIDRAT 29927023 METADONE CLORIDRAT 29927023 METADONE CLORIDRAT 29927023 METADONE CLORIDRAT	NTO .	1 FLAC. SCIROPPO 20 ML 0.3%	AFOM
29610039 METADONE GLORIDRAT 29610110 METADONE GLORIDRAT 29610108 METADONE GLORIDRAT 29610096 METADONE GLORIDRAT 29610019 METADONE GLORIDRAT 34641074 METADONE GLORIDRAT 29610021 METADONE GLORIDRAT 29968031 METADONE GLORIDRAT 29968031 METADONE GLORIDRAT 29610045 METADONE GLORIDRAT 29610045 METADONE GLORIDRAT 29610064 METADONE GLORIDRAT 29927011 METADONE GLORIDRAT 29927023 METADONE GLORIDRAT 29927023 METADONE GLORIDRAT 29927023 METADONE GLORIDRAT	ATO	*0,1% SCIROPPO* 1 FLAC. DA 5 ML	ISTITUTO BIOCHIMICO PAVESE
29610110 METADONE CLORIDRAT 29610108 METADONE CLORIDRAT 29610096 METADONE CLORIDRAT 29610019 METADONE CLORIDRAT 34641074 METADONE CLORIDRAT 29610021 METADONE CLORIDRAT 29968031 METADONE CLORIDRAT 29968031 METADONE CLORIDRAT 29610045 METADONE CLORIDRAT 29610072 METADONE CLORIDRAT 29610084 METADONE CLORIDRAT 29927021 METADONE CLORIDRAT 29927023 METADONE CLORIDRAT 29927023 METADONE CLORIDRAT 29927023 METADONE CLORIDRAT	ато	10,1% SCIROPPO* 1 FLAC. DA 10 ML	ISTITUTO BIOCHIMICO PAVESE
29610108 METADONE CLORIDRAT 29610096 METADONE CLORIDRAT 29610019 METADONE CLORIDRAT 34641074 METADONE CLORIDRAT 29610021 METADONE CLORIDRAT 29968031 METADONE CLORIDRAT 29610045 METADONE CLORIDRAT 29610045 METADONE CLORIDRAT 29610064 METADONE CLORIDRAT 29927011 METADONE CLORIDRAT 29927023 METADONE CLORIDRAT 29927023 METADONE CLORIDRAT 29927035 METADONE CLORIDRAT	то	SCIROPPO 0,1% FLAC. 20 ML	MOLTENI
29610096 METADONE GLORIDRAT 29610019 METADONE GLORIDRAT 34641074 METADONE GLORIDRAT 29610021 METADONE GLORIDRAT 29968031 METADONE GLORIDRAT 29968031 METADONE GLORIDRAT 29610045 METADONE GLORIDRAT 29610072 METADONE GLORIDRAT 29627021 METADONE GLORIDRAT 29927023 METADONE GLORIDRAT 29927023 METADONE GLORIDRAT 29927035 METADONE GLORIDRAT	то	*0,5% SCIROPPO* 1 FLAC. DA 20 ML	MOLTENI
29610019 METADONE CLORIDRAT 34641074 METADONE CLORIDRAT 29610021 METADONE CLORIDRAT 29965031 METADONE CLORIDRAT 29610045 METADONE CLORIDRAT 29610072 METADONE CLORIDRAT 29610084 METADONE CLORIDRAT 29927011 METADONE CLORIDRAT 29927023 METADONE CLORIDRAT 29927023 METADONE CLORIDRAT 29927035 METADONE CLORIDRAT	то	'0,5% SCIROPPO' 1 FLAC. DA 10 ML	MOLTEN
34841074 METADONE CLORIDRAT 29610021 METADONE CLORIDRAT 29968031 METADONE CLORIDRAT 29610045 METADONE CLORIDRAT 29610072 METADONE CLORIDRAT 29610084 METADONE CLORIDRAT 29927011 METADONE CLORIDRAT 29927023 METADONE CLORIDRAT 29927035 METADONE CLORIDRAT	то	*0,5% SCIROPPO* 1 FLAC. DA 5 ML	MOLTENI
29610021 METADONE CLORIDRAT 29968031 METADONE CLORIDRAT 29610045 METADONE CLORIDRAT 29610072 METADONE CLORIDRAT 29610084 METADONE CLORIDRAT 29927011 METADONE CLORIDRAT 29927023 METADONE CLORIDRAT 29927035 METADONE CLORIDRAT	NTO .	SCIROPPO 0,1% FLAC. 5 ML	MOLTENI
29968031 METADONE CLORIDRAT 29610045 METADONE CLORIDRAT 29610072 METADONE CLORIDRAT 29610084 METADONE CLORIDRAT 29927011 METADONE CLORIDRAT 29927023 METADONE CLORIDRAT 29927035 METADONE CLORIDRAT	то	*0,1% SCIROPPO* 1 FLAC. DA 100 ML	ISTITUTO BIOCHIMICO PAVESE
29610045 METADONE CLORIDRAT 29610072 METADONE CLORIDRAT 29610084 METADONE CLORIDRAT 29927011 METADONE CLORIDRAT 29927023 METADONE CLORIDRAT 29927035 METADONE CLORIDRAT	то	SCIROPPO 0,1% FLAC. 10 ML	MOLTENI
29610072 METADONE CLORIDRAT 29610084 METADONE CLORIDRAT 29927011 METADONE CLORIDRAT 29927023 METADONE CLORIDRAT 29927035 METADONE CLORIDRAT	то	SCIROPPO 0,1% FLAC. 20 ML	ZAMBON
29610084 METADONE CLORIDRAT 29927011 METADONE CLORIDRAT 29927023 METADONE CLORIDRAT 29927035 METADONE CLORIDRAT	то	SCIROPPO 0,1% FLAC. 100 ML	MOLTEN
29927011 METADONE CLORIDRAT 29927023 METADONE CLORIDRAT 29927035 METADONE CLORIDRAT	ATO .	SCIROPPO 0,1% FLAC. 40 ML	MOLTENI
29927023 METADONE CLORIDRAT 29927035 METADONE CLORIDRAT	то	SCIROPPO 0,1% FLAC. 60 ML	MOLTENI
29927035 METADONE CLORIDRAT	то	SCIROPPO 0,1% FLAC. 5 ML	AFOM
	то	SCIROPPO 0,1% FLAC. 10 ML	AFOM
54841035 METADONE CLORIDRAT	ATO .	SCIROPPO 0,1% FLAC. 20 ML	AFOM
	то	"0,1% SCIROPPO" 1 FLAC. DA 20 ML	ISTITUTO BIOCHIMICO PAVESE
29965029 METADONE CLORIDRAT	ATO	SCIROPPO 0,1% FLAC. 10 ML	ZAMBON
29968017 METADONE CLORIDRAT		SCIROPPO 0,1% FLAC. 5 ML	ZAMBON

AIC	Specialità	Confezione	Ditta
29927148	METADONE CLORIDRATO	"0,1% SCIROPPO" FLAC. DA 80 ML	AFOM
9927086	METADONE CLORIDRATO	1 FLAC. SCIROPPO 20 ML 0,5%	AFOM
9927136	METADONE CLORIDRATO	"0,1% SCIROPPO" FLAC. DA 60 ML	AFOM
4641047	METADONE CLORIDRATO	"0,1% SCIROPPO" 1 FLAC. DA 40 ML	ISTITUTO BIOCHIMICO PAVESE
4641050	METADONE CLORIDRATO	"0,1% SCIROPPO" 1 FLAC. DA 60 ML	ISTITUTO BIOCHIMICO PAVESE
14641062	METADONE CLORIDRATO	"0,1% SCIROPPO" 1 FLAC. DA 80 ML	ISTITUTO BIOCHIMICO PAVESE
9927124	METADONE CLORIDRATO	"0,1% SCIROPPO" FLAC. DA 40 ML	AFOM
N06BA07	Modafinil	Piano Tera	p Duplice via
4369013	PROVIGIL	"100 MG CPR" 30 CPR	CEPHALON
V03AB30	Naltrexone		Duplice via
5855038	ANTAXONE	"50MG SOLUZ, ORALE" 10 FLACONCINI	ZAMBON
5855014	ANTAXONE	'50MG CPS RIGIDE' 10 CPS	ZAMBON
5855026	ANTAXONE	*10MG CPS RIGIDE* 10 CPS	ZAMBON
		"100MG SOLUZ. ORALE" 5 FLACONCINI	ZAMBON
15855040	ANTAXONE		DU PONT PHARM
5969039	NALOREX	14 CPR RIVESTITE 50 MG	
88248019	NARCORAL	10 CPR 10 MG	CRINOS
8248021	NARCORAL	10 CPR 50 MG	CRINOS
N05AH03	Olanzapina	Piano Tera	•
3638038	ZYPREXA	"5" 28 CPR 5 MG	LILLY NEDERLAN
3638154	ZYPREXA	"7.5" 28 CPR 7,5 MG USO ORALE	LILLY NEDERLAND
3638091	ZYPREXA	"10" 28 CPR 10 MG	LILLY NEDERLAN
P01CX01	Pentamidina	Piano Teraj	Duplice via
7625019	PENTACARINAT	IM IV AEROSOL 1 FLAC. LIOF 300 MG	MAY & BAKER LT
7440015	PNEUMOPENT	1 FLAC, AEROSOL LIOF, 60 MG + 1 FIALÀ 3 ML	RHONE POULEN
N05AH04	Quetiapina	Piano Teraj	Duplice via
2944050	SEROQUEL	'200 MG CPR RIVESTITE CON FILM' 60 CPR	ASTRAZENECA
2944011	SEROQUEL	"25 MG CPR RIVESTITE CON FILM" 6 CPR	ASTRAZENECA
2944035	SEROQUEL	*100 MG CPR RIVESTITÉ CON FILM* 60 CPR	ASTRAZENECA
NO5AXO8	Risperidone	Piano Teraj	Duplice via
8748046	BELIVON	'4 MG CPR RIVESTITE' BUSTER 20 CPR	ORGANON ITALIA
8748097	BELIVON	"1 MG/ML GOCCE ORALI, SOLUZ." 1 FLAC. DA 100 ML	ORGANON ITALIA
8748085	BELIVON	"4 MG CPR RIVESTITE" BLISTER 60 CPR	ORGANON ITALIA
8748073	BELIVON	"3 MG CPR RIVESTITE" BLISTER 60 CPR	ORGANON ITALIA
8748059	BELIVON	"1 MG CPR RIVESTITE " BLISTER 60 CPR	ORGANON ITALIA
8748034	BELIVON	"3 MG CPR RIVESTITE" BUSTER 20 CPR	ORGANON ITALIA
8748022	BELIVON	'2 MG CPR RIVESTITE'BLISTER 20 CPR	ORGANON ITALIA
8748010	BELIVON	"1 MG CPR RIVESTITE" BLISTER 20 CPR	ORGANON ITALIA
8746061	BEUVON	'2 MG CPR RIVESTITE' BLISTER 60 CPR	ORGANON ITALIA
8752057	RISPERDAL	60 CPR RIVESTITE 1 MG	JANSSEN
8752071	RISPERDAL	60 CPR 3 MG	JANSSEN
8752032	RISPERDAL	20 CPR RIVESTITE 3 MG	JANSSEN
8752083	RISPERDAL.	60 CPR RIVESTITE 4 MG	JANSSEN
6752069	RISPERDAL	60 CPR 2 MG	JANSSEN
8752044	RISPERDAL	20 CPR RIVESTITE 4 MG	JANSSEN
8752020	RISPERDAL	20 CPR RIVESTITE 2 MG	JANSSEN
6752016	RISPERDAL	20 CPR RIVESTITE 1 MG	JANSSEN
8752095	RISPERDAL	"1 MG GOCCE ORALI SOLUZ." 1 FLAC. DA 100 ML	JANSSEN
V03AE02	Sevelamer	Piano Tera	
4576027	RENAGE	•	GENZYME B.V.
70.0061	PERMIT	403 MG CPS RIGIDE 200 CPS IN FLAC. USC GRALE	GENZIME B.V.
L04AA05	Tacrolimus	Piano Teraj	Duplice via

AIC	Specialità	Confezione	Ditta
9485048	PROGRAF	30 CPS GELATINA DURA 5 MG	FUJISAWA
9485113	PROGRAF	*0,5 MG CPS RIGIDE* 100 CPS RIGIDE	FUJISAWA
9485101	PROGRAF	*0,5 MG CPS RIGIDE* 50 CPS RIGIDE	FUJISAWA
9485099	PROGRAF	*0,5 MG CPS RIGIDE* 30 CPS RIGIDE	FUJISAWA
9485087	PROGRAF	"1 MG CPS RIGIDE" 90 CPS RIGIDE 1 MG	FUJISAWA
9485075	PROGRAF	"1 MG CPS RIGIDE" 60 CPS RIGIDE 1 MG	FWISAWA
9485063	PROGRAF	10 FIALE CONCENTRATO PER SOLUZ. 1.E 5MG/1ML	FWISAWA
L01XX14	Tretinoina	Piano Terap	Duplice via
9838012	VESANOID	100 CPS 10 MG IN BLISTER	ROCHE REGISTRATION LIMITED
9838024	VESANOID	100 CPS 10 MG FLAC. VETRO	ROCHE REGISTRATION LIMITED
105AF03	Zalcitabina		Duplice via
8624017	HIVID	100 CPR FILM RIVESTITE 0,375 MG	ROCHE
8624029	HIVID	100 CPR FIL RIVESTITE 0,750 MG	ROCHE
05AF01	Zidovudina		Duplice via
5697019	RETROVIR	100 CPS 100 MG.	WELLCOME FOUNDATION
6697110	RETROVIR	80 CPS 250 MG	WELLCOME FOUNDATION
6697108	RETROVIR	60 CPR 300 MG	WELLCOME FOUNDATION
5697096	RETROVIR	28 CPR 300 MG	WELLCOME FOUNDATION
3697084	RETROVIR	42 CPR 200 MG	WELLCOME FOUNDATION
3697072	RETROVIR	IV 5 FLACONI 20 ML 200 MG 1%	WELLCOME FOUNDATION
8697058	RETROVIA	1 FLAC. SCIROPPO 200 ML 1%	WELLCOME FOUNDATION

ALLEGATO 4

A MG	Cymeodipudi:			HIO:
28702013 Biotina	Biotina	DIATHYNIL	20 COMPRESSE 5 MG	SIGMATAU
33765013 Biotina	Biotina	NEBIOTIN	"5 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE	NEW RESEARCH S.R.L.
10130021 Biotina	Biotina	BIODERMATIN	30 COMPRESSE	LAFARE
33765025 Biotina	Biotina	NEBIOTIN	"5 MG/1 ML SOLUZIONE INIETTABILE" 10 FIALE DA 1 ML	NEW RESEARCH S.R.L.
10130033 Biotina	Biotina	BIODERMATIN	"5 MG/1 ML SOLUZIONE INIETTABILE" 10 FIALE DA 1 ML	LAFARE
10130058 Biotina	Biotina	BIODERMATIN	"5 MG GRANULATO EFFERVESCENTE" 30 BUSTINE	LAFARE
10130060 Biotina	Biotina	BIODERMATIN	"20 MG GRANULATO EFFERVESCENTE" 30 BUSTINE LAFARE	LAFARE
20445021 Diazepam	Diazepam	TRANQUIRIT	GOCCE OS 20 ML 0,5%	RHONE POULENC RORER
20780019	20780019 Tetracosactide	SYNACTHEN	IM IV 1 FIALA 0,25 MG	NOVARTIS

00A15846

DECRETO 22 dicembre 2000.

Entrata in vigore di testi di aggiornamento della Farmacopea europea, nelle lingue inglese e francese (Risoluzioni AP-CSP (00)7 e AP-CSP (00)9) e l'eliminazione di altri testi della Farmacopea europea. (Risoluzione AP-CSP (00)4).

IL MINISTRO DELLA SANITÀ

Visto l'art. 124 del testo unico delle leggi sanitarie approvato con regio decreto 27 luglio 1934, n. 1265, modificato dalla legge 7 novembre 1942, n. 1528;

Visto il regolamento per il servizio farmaceutico, approvato con regio decreto 30 settembre 1938, n. 1706;

Vista la legge 9 novembre 1961, n. 1242, relativa alla revisione e pubblicazione della Farmacopea Ufficiale;

Vista la legge 22 ottobre 1973, n. 752, relativa alla ratifica ed esecuzione della Convenzione europea per la elaborazione di una Farmacopea europea, adottata a Strasburgo il 22 luglio 1964;

Vista la legge 23 dicembre 1978, n. 833, sulla istituzione del Servizio sanitario nazionale;

Visto l'art. 26 della legge 24 aprile 1998, n. 128 relativa alle disposizioni per l'adempimento di obblighi derivanti dalla appartenenza dell'Italia alla Comunità europea (legge comunitaria 1995-1997);

Vista la risoluzione AP-CSP (00)7 che prevede per il 1° gennaio 2001 l'entrata in vigore del testo revisionato della monografia «Piroxicam (0944)» della Farmacopea europea (Allegato 1);

Vista la risoluzione AP-CSP (00)9 che prevede per il 1° gennaio 2001 l'entrata in vigore del testo revisionato del capitolo «5.2.8. Minimizzazione del rischio di trasmettere gli agenti delle encefalopatie spongiformi animali tramite prodotti medicinali» della Farmacopea europea (Allegato 1);

Vista la risoluzione AP-CSP (00)4 che prevede per il 1° gennaio 2001 l'eliminazione dei testi delle monografie «Ovatta di cotone idrofilo sterile per uso sanitario (0037)» e «Ovatta di viscosa idrofila sterile per uso sanitario (0035)» della Farmacopea europea (Allegato 1);

Ritenuto di dover disporre l'entrata in vigore nel territorio nazionale dei testi adottati dalle richiamate risoluzioni, come previsto dal citato art. 26 della legge 24 aprile 1998. n. 128, nonché di chiarire che i testi nelle lingue inglese e francese di cui al presente provvedimento sono esclusi dall'ambito di applicazione della disposizione contenuta nell'art. 123, primo comma, lettera b), del testo unico delle leggi sanitarie approvato con regio decreto 27 luglio 1934, n. 1265;

Decreta:

Art. 1.

1. I testi nelle lingue inglese e francese della monografia «Piroxicam (0944)» e del capitolo «5.2.8. Minimizzazione del rischio di trasmettere gli agenti delle encefalopatie spongiformi animali tramite prodotti medicinali» elencati nell'allegato n. 1 al presente decreto entrano in vigore nel territorio nazionale come facenti parte della Farmacopea Ufficiale della Repubblica italiana il 1° gennaio 2001.

I testi delle monografie «Ovatta di cotone idrofilo sterile per uso sanitario (0037)» e «Ovatta di viscosa idrofila sterile per uso sanitario (0035)» della Farmacopea europea, presenti nella X edizione della Farmacopea Ufficiale della Repubblica italiana sono eliminati con decorrenza dal 1° gennaio 2001

I citati testi sono disponibili, a richiesta, presso il Segretariato tecnico della Farmacopea Ufficiale dell'Istituto Superiore di Sanità.

2. I testi nelle lingue inglese e francese richiamati al comma 1 non sono oggetto degli obblighi previsti dall'art. 123, primo comma, lettera b), del testo unico delle leggi sanitarie approvato con regio decreto 27 luglio 1934, n. 1265.

Roma, 22 dicembre 2000

Il Ministro: VERONESI

Allegato

TESTI REVISIONATI

Monografie

LATINO	N.	INGLESE	FRANCESE	ITALIANO
Piroxicamum	0944	Piroxicam	Piroxicam	Piroxicam

Capitoli generali

N.	INGLESE	FRANCESE	ITALIANO	
5.2.8.	transmitting animal spongiform encepha-	Réduction du risque de transmission des agents infectieux responsables de l'encéphalopathie spongiforme animale par le 5 produits médicaux	di trasmettere gli agenti delle encefalopatie spongi- formi animali tramite	

TESTI ELIMINATI

Monografie

LATINO	N.	INGLESE	FRANCESE	ITALIANO
Lanugo gossypii absorbens sterilis	0037	Cotton, sterile absorbent	Coton hydrophile stérile	Ovatta di cotone idrofilo sterile per uso sanitario
Lanugo cellulosi absorbens sterilis	0035	Viscose wadding, absorbent sterile	Ouate viscose hydrophile stérile	

00A15847

DECRETO 22 dicembre 2000.

Recepimento della direttiva 1999/83/CE della Commissione europea dell'8 settembre 1999.

IL MINISTRO DELLA SANITÀ

Visto il decreto legislativo 29 maggio 1991, n. 178, come modificato dal decreto legislativo del 18 febbraio 1997 n. 44, recante il «Recepimento delle direttive dell'Unione Europea in materia di specialità medicinali»;

Visto, in particolare, l'articolo 8, comma 7, del predetto decreto legislativo il quale stabilisce che il richiedente l'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali può non presentare i risultati delle prove farmacologiche, tossicologiche e cliniche, qualora sia in grado di dimostrare, riferendosi in modo dettagliato alla letteratura scientifica pubblicata, che il componente o i componenti della specialità medicinale sono di impiego ben noto e presentano una riconosciuta efficacia ed un livello accettabile di sicurezza;

Visto, altresì, l'articolo 8, comma 11, del predetto decreto legislativo il quale prevede che le disposizioni sul contenuto della domanda di autorizzazione all'immissione in commercio e sui relativi allegati possono essere modificate o integrate con decreto del Ministro della sanità, in conformità alle direttive ed alle raccomandazioni della Comunità economica europea;

Visto il proprio decreto 10 marzo 1998 recante «Disposizioni sulla documentazione da presentare a corredo delle domande di autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali per uso umano e di modifica dell'autorizzazione»;

Vista la direttiva 1999/83/CE della Commissione, dell'8 settembre 1999, che modifica l'allegato della direttiva 75/318/CEE del Consiglio relativa al ravvicinamento delle legislazioni degli Stati membri riguardanti le norme ed i protocolli analitici, tossico-farmacologici e clinici in materia di sperimentazione delle specialità medicinali;

Ritenuto di dover procedere al recepimento della direttiva sopra citata, al fine di dover stabilire in modo univoco e dettagliato le condizioni applicabili alla «documentazione bibliografica» e, soprattutto, il significato dell'espressione «di impiego ben noto»;

Decreta:

Art. 1.

Le documentazioni da allegare alla domanda di autorizzazione all'immissione in commercio di un medicinale, presentata ai sensi dell'articolo 8, comma 7, del decreto legislativo 29 maggio 1991, n. 178, e successive modificazioni ed integrazioni, devono essere conformi a quanto previsto nell'allegato alla direttiva 75/318/CEE così come modificato dalla direttiva 1999/83/CE.

Art. 2.

Il presente decreto entrerà in vigore il quindicesimo giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

Roma, 22 dicembre 2000

Il Ministro: VERONESI

00A15848

ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO

LIBRERIE CONCESSIONARIE PRESSO LE QUALI È IN VENDITA LA GAZZETTA UFFICIALE

ABRUZZO

♦ CHIETI LIBRERIA PIROLA MAGGIOLI - DE LUCA Via A. Herio, 21

◇ PESCARA LIBRERIA COSTANTINI DIDATTICA Corso V. Emanuele, 146 LIBRERIA DELL'UNIVERSITÀ Via Galilei (ang. via Gramsci)

SULMONA
LIBRERIA UFFICIO IN
Circonv. Occidentale, 10

> TERAMO LIBRERIA DE LUCA Via Riccitelli, 6

BASILICATA

Via del Corso, 32

MATERA LIBRERIA MONTEMURRO Via delle Beccherie, 69 GULLIVER LIBRERIE

POTENZA LIBRERIA PAGGI ROSA Via Pretoria

CALABRIA

CATANZARO
 LIBRERIA NISTICÒ
 Via A. Daniele, 27

♦ COSENZA LIBRERIA DOMUS Via Monte Santo, 70/A

LIBRERIA IL TEMPERINO Via Roma, 31

♦ REGGIO CALABRIA LIBRERIA L'UFFICIO Via B. Buozzi, 23/A/B/C ♦ VIBO VALENTIA

VIBO VALENTIA LIBRERIA AZZURRA Corso V. Emanuele III

CAMPANIA

♦ ANGRI CARTOLIBRERIA AMATO Via dei Goti, 11

> AVELLINO
LIBRERIA GUIDA 3
Via Vasto, 15
LIBRERIA PIROLA MAGGIOLI
Via Matteotti, 30-32
CARTOLIBRERIA CESA
Via G. Nappi, 47

⇒ BENEVENTO LIBRERIA LA GIUDIZIARIA Via F. Paga, 11 LIBRERIA MASONE Viale Rettori, 71

CASERTA LIBRERIA GUIDA 3 Via Caduti sul Lavoro, 29-33 CASTELLAMMARE DI STABIA

LINEA SCUOLA
VIa Raiola, 69/D
CAVA DEI TIRRENI
LIBRERIA RONDINELLA
Corso Umberto I, 253

♦ ISCHIA PORTO
LIBRERIA GUIDA 3
Via Sogliuzzo

NAPOLI
LIBRERIA LEGISLATIVA MAJOLO
VIA CARAVItA, 30
LIBRERIA GUIDA 1
VIA PORTAIDA, 20-23
LIBRERIA L'ATENEO
VIAIE AUGUSTO, 168-170
LIBRERIA GUIDA 2
VIA Merliani, 118
LIBRERIA I.B.S.
Salita del Casale, 18
NOCERA INFERIORE

LIBRERIA LEGISLATIVA CRISCUOLO Via Fava, 51: ♦ NOLA LIBRERIA EDITRICE LA RICERCA Via Fonseca, 59

♦ POLLA CARTOLIBRERIA GM Via Crispi

SALERNO
LIBRERIA GUIDA
Corso Garibaldi, 142

EMILIA-ROMAGNA

BOLOGNA
LIBRERIA GIURIDICA CERUTI
Piazza Tribunali, 5/F
LIBRERIA PIROLA MAGGIOLI
Via Castiglione, 1/C
GIURIDICA EDINFORM
Via delle Scuole, 38

♦ CARPI LIBRERIA BULGARELLI Corso S. Cabassi, 15

♦ CESENA LIBRERIA BETTINI Via Vescovado, 5

> FORLÎ LIBRERIA CAPPELLI Via Lazzaretto, 51 LIBRERIA MODERNA Corso A. Diaz, 12

MODENA LIBRERIA GOLIARDICA Via Berengario, 60

◆ PARMA LIBRERIA PIROLA PARMA Via Farini, 34/D

PIACENZA NUOVA TIPOGRAFIA DEL MAINO Via Quattro Novembre, 160

◇ RAVENNA LIBRERIA GIURIDICA DI FERMANI MAURIZIO VIA COTTADO RICCI, 12

♦ REGGIO EMILIA
LIBRERIA MODERNA
Via Farini, 1/M
♦ RIMINI

LIBRERIA DEL PROFESSIONISTA Via XXII Giugno, 3

FRIULI-VENEZIA GIULIA

GORIZIA
 CARTOLIBRERIA ANTONINI
 Via Mazzini, 16

◇ PORDENONE LIBRERIA MINERVA Piazzale XX Settembre, 22/A

♦ TRIESTE LIBRERIA TERGESTE Piazza Borsa, 15 (gall. Tergesteo)

◆ UDINE LIBRERIA BENEDETTI Via Mercatovecchio, 13 LIBRERIA TARANTOLA Via Vittorio Veneto, 20

LAZIO

♦ FROSINONE LIBRERIA EDICOLA CARINCI Piazza Madonna della Neve, s.n.c.

LATINA
LIBRERIA GIURIDICA LA FORENSE
Viale dello Statuto, 28-30

◇ RIETI LIBRERIA LA CENTRALE PIazza V. Emanuele, 8

LIBRERIA ECONOMICO GIURIDICA
Via S. Maria Maggiore, 121
LIBRERIA DE MIRANDA
Viale G. Cesare, 51/E-F-G
LIBRERIA EDITALIA
Via dei Prefetti, 16 (Piazza del Parlamento)
LIBRERIA LAURUS ROBUFFO
Via San Martino della Battaglia, 35

LIBRERIA L'UNIVERSITARIA Viale Ippocrate, 99 LIBRERIA IL TRITONE Via Tritone, 61/A LIBRERIA MEDICHINI Via Marcantonio Colonna, 68-70 LA CONTABILE Via Tuscolana, 1027

SORÁ LIBRERIA PIROLA MAGGIOLI Via Abruzzo, 4

→ TIVOLI LIBRERIA MANNELLI Viale Mannelli, 10
→ VITERBO

♦ VITERBO LIBRERIA "AR" Palazzo Uffici Finanziari - Loc. Pietrare LIBRERIA DE SANTIS VIa Venezia Giulia, 5

LIGURIA

♦ CHIAVARI CARTOLERIA GIORGINI Piazza N.S. dell'Orto, 37-38

◆ GENOVA LIBRERIA GIURIDICA DI A. TERENGHI & DARIO CERIOLI Galleria E. Martino, 9

♦ IMPERIA LIBRERIA PIROLA MAGGIOLI - DI VIALE Viale Matteotti, 43/A-45

LOMBARDIA

♦ BERGAMO LIBRERIA LORENZELLI Via G. D'Alzano, 5

♦ BRESCIA LIBRERIA QUERINIANA Via Trieste, 13

♦ BRESSO LIBRERIA CORRIDONI Via Corridoni, 11

> BUSTO ARSIZIO CARTOLIBRERIA CENTRALE BORAGNO Via Milano, 4

COMO LIBRERIA GIURIDICA BERNASCONI Via Mentana, 15

⇒ GALLARATE LIBRERIA PIROLA MAGGIOLI Via Pulicelli, 1 (ang. p. risorgimento) LIBRERIA TOP OFFICE Via Torino. 8

♦ LECCO LIBRERIA PIROLA - DI LAZZARINI Corso Mart. Liberazione, 100/A
♦ LIPOMO

EDITRICE CESARE NANI
Via Statale Briantea, 79

DODI

Corso Umberto I, 32

MILANO
LIBRERIA CONCESSIONARIA
IPZS-CALABRESE
Galleria V. Emanuele II, 13-15
FOROBONAPARTE S.r.I.

Foro Bonaparte, 53

MONZA
LIBRERIA DELL'ARENGARIO
Via Mapelli, 4

PAVIA
LIBRERIA GALASSIA
Corso Mazzini, 28
SONDRIO

SONDRIO
LIBRERIA MAC
Via Caimi, 14

Segue: LIBRERIE CONCESSIONARIE PRESSO LE QUALI È IN VENDITA LA GAZZETTA UFFICIALE

MARCHE

♦ ANCONA

LIBRERIA FOGOLA

Piazza Cavour, 4-5-6

♦ ASCOLI PICENO LIBRERIA PROSPERI Largo Crivelli, 8

LIBRERIA UNIVERSITARIA Via Don Minzoni, 6

 ○ PESARO LIBRERIA PROFESSIONALE MARCHIGIANA Via Mameli, 34

♦ S. BENEDETTO DEL TRONTO A BIBLIOFILA Via Ugo Bassi, 38

MOLISE

LIBRERIA GIURIDICA DI.E.M. Via Capriglione, 42-44 CENTRO LIBRARIO MOLISANO Viale Manzoni, 81-83

PIEMONTE

ALBA

CASA EDITRICE I.C.A.P. Via Vittorio Emanuele, 19

ALESSANDRIA LIBRERIA INTERNAZIONALE BERTOLOTTI Corso Roma, 122

♦ BIELLA LIBRERIA GIOVANNACCI Via Italia, 14

CUNEO CASA EDITRICE ICAP Piazza dei Galimberti, 10

♦ NOVARA EDIZIONI PIROLA E MODULISTICA Via Costa, 32

TORINO CARTIERE MILIANI FABRIANO Via Cavour, 17

VERBANIA LIBRERIA MARGAROLI Corso Mameli, 55 - Intra ♦ VERCELLI

CARTOLIBRERIA COPPO Via Galileo Ferraris, 70

PUGLIA

♦ ALTAMURA

LIBRERIA JOLLY CART Corso V. Emanuele, 16

CARTOLIBRERIA QUINTILIANO Via Arcidiacono Giovanni, 9 LIBRERIA PALOMAR Via P. Amedeo, 176/B LIBRERIA LATERZA GIUSEPPE & FIGLI Via Sparano, 134 LIBRERIA FRATELLI LATERZA Via Crisanzio, 16

BRINDISI LIBRERIA PIAZZO Corso Garibaldi, 38/A

CERIGNOLA LIBRERIA VASCIAVEO Via Gubbio, 14

FOGGIA LIBRERIA PATIERNO Via Dante, 21

LECCE LIBRERIA LECCE SPAZIO VIVO Via Palmieri, 30

MANFREDONIA LIBRERIA IL PAPIRO Corso Manfredi, 126 **MOLFETTA**

LIBRERIA IL GHIGNO Via Campanella, 24

TARANTO LIBRERIA FUMAROLA Corso Italia, 229

SARDEGNA

♦ CAGLIARI LIBRERIA F.LLI DESSÌ Corso V. Emanuele, 30-32

◇ ORISTANO LIBRERIA CANU Corso Umberto I, 19

SASSARI LIBRERIA MESSAGGERIE SARDE Piazza Castello, 11 LIBRERIA AKA Via Roma, 42

SICILIA

♦ ACIREALE

LIBRERIA S.G.C. ESSEGICI S.a.s. Via Caronda, 8-10 CARTOLIBRERIA BONANNO Via Vittorio Emanuele, 194

 △ AGRIGENTO TUTTO SHOPPING Via Panoramica dei Templi, 17 CALTANISSETTA

LIBRERIA SCIASCIA Corso Umberto I, 111

CASTELVETRANO CARTOLIBRERIA MAROTTA & CALIA Via Q. Sella, 106-108

CATANIA LIBRERIA LA PAGLIA Via Etnea, 393 LIBRERIA ESSEGICI Via F. Riso, 56 LIBRERIA RIOLO FRANCESCA Via Vittorio Emanuele, 137

O GIARRE LIBRERIA LA SENORITA Corso Italia, 132-134

MESSINA LIBRERIA PIROLA MESSINA Corso Cavour, 55

PALERMO LIBRERIA S.F. FLACCOVIO Via Ruggero Settimo, 37 LIBRERIA FORENSE Via Maqueda, 185 LIBRERIA S.F. FLACCOVIO Piazza V. E. Orlando, 15-19 LIBRERIA MERCURIO LI.CA.M. Piazza S. G. Bosco, 3 LIBRERIA DARIO FLACCOVIO Viale Ausonia, 70 LIBRERIA CICALA INGUAGGIATO Via Villaermosa, 28 LIBRERIA SCHOOL SERVICE Via Galletti, 225

♦ S. GIOVANNI LA PUNTA LIBRERIA DI LORENZO Via Roma, 259

O SIRACUSA LA LIBRERIA DI VALVO E SPADA Piazza Euripide, 22

TRAPANI LIBRERIA LO BUE Via Cascio Cortese, 8 LIBRERIA GIURIDICA DI SAFINA Corso Italia, 81

TOSCANA

♦ AREZZO LIBRERIA PELI EGRINI Via Cavour, 42

♦ FIRENZE LIBRERIA PIROLA «già Etruria» Via Cavour, 46/R LIBRERIA MARZOCCO Via de' Martelli, 22/R LIBRERIA ALFANI Via Alfani, 84-86/R

♦ GROSSETO NUOVA LIBRERIA Via Mille, 6/A

♦ LIVORNO LIBRERIA AMEDEO NUOVA Corso Amedeo, 23-27 LIBRERIA IL PENTAFOGLIO Via Fiorenza, 4/B

♦ LUCCA LIBRERIA BARONI ADRI Via S. Paolino, 45-47 LIBRERIA SESTANTE Via Montanara, 37

LIBRERIA IL MAGGIOLINO Via Europa, 19

LIBRERIA VALLERINI Via dei Mille, 13

O PISTOIA LIBRERIA UNIVERSITARIA TURELLI Via Macallè, 37

PRATO LIBRERIA GORI Via Ricasoli, 25

SIENA LIBRERIA TICCI Via delle Terme, 5-7

VIAREGGIO LIBRERIA IL MAGGIOLINO Via Puccini, 38

TRENTINO-ALTO ADIGE

TRENTO LIBRERIA DISERTORI Via Diaz, 11

UMBRIA

LIBRERIA LUNA Via Gramsci, 41

PERUGIA LIBRERIA SIMONELLI Corso Vannucci, 82 LIBRERIA LA FONTANA Via Sicilia, 53

TERNI LIBRERIA ALTEROCCA Corso Tacito, 29

VENETO

♦ BELLUNO LIBRERIA CAMPDEL Piazza Martiri, 27/D

♦ CONEGLIANO LIBRERIA CANOVA Via Cavour, 6/B

♦ PADOVA LIBRERIA DIEGO VALERI Via Roma, 114 ◇ ROVIGO

CARTOLIBRERIA PAVANELLO Piazza V. Emanuele, 2 TREVISO

CARTOLIBRERIA CANOVA Via Calmaggiore, 31 VENEZIA CENTRO DIFFUSIONE PRODOTTI

EDITORIALI I.P.Z.S. S. Marco 1893/B - Campo S. Fantin ♦ VERONA

LIBRERIA L.E.G.I.S. Via Adigetto, 43 LIBRERIA GROSSO GHELFI BARBATO Via G. Carducci, 44 LIBRERIA GIURIDICA EDITRICE Via Costa, 5

VICENZA LIBRERIA GALLA 1880 Corso Palladio, 11



* 4 1 1 2 5 0 0 0 7 1 0 1 *

L. 7.500